PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-184435

(43) Date of publication of application: 01.07.1992

(51)Int.CI.

603C 7/36 603C 7/30

(21)Application number: 02-314526

603C 7/305

(22)Date of filing:

20.11.1990

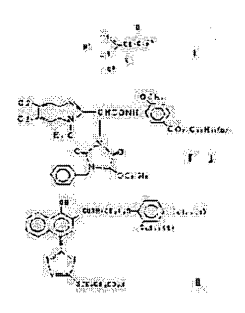
(71)Applicant : FUJI PHOTO FILM CO LTD

(72)Inventor: OBAYASHI KEIJI

(54) SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL AND PROCESSING METHOD THEREFOR

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain high color developing property and to suppress changes in photographic properties at the time of continuous processing by incorporating a specified coupler and a compd/releasing a bleaching. accelerator or a precursor thereof by a reaction with the oxidized body of an arom, prim, amine developing agent. CONSTITUTION: A coupler represented by formula I and a compd. releasing a bleaching accelerator or a precursor thereof by a reaction with the oxidized body of an arom. prim. amine developing agent are incorporated into a silver halide color photographic sensitive material with a silver halide emulsion layer on the base. In the formula I, R1 is a group of nonmetallic atoms required to form a 5-membered unsatd. hetero ring, R2 is H, etc., R3 is alkyl, etc., and X is a group releasable at the time of a reaction with the oxidized body of an arom, prim, amine developing agent. A concrete example of the coupler represented by the formula I is represented by formula I-1 and that of the compd. releasing a bleaching



accelerator by formula II. Superior graininess and sharpness are reduced and changes in photographic properties at the time of continuous processing can be suppressed.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

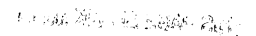
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

BEST AVAILABLE COPY



[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑱ 日本国特許庁(JP)

① 特 許 出 願 公 開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-184435

®Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)7月1日

G 03 C 7/36 7/305 7915-2H 7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全80頁)

会発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料及びその処理方法

②特 顧 平2-314526

@発明者 御林

厚 司

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会

社内

⑦出 願 人 富士写真フイルム株式

神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

頭細胞の浄疹(内容に変更なし)

明 稲 書

- 1. 発明の名称 ハロケン化協カラー写真感光 材料及びその処理方法。
- 2. 特許請求の範囲
- (1) 支持体上に、少なくとも1層のハロゲン化銀 乳制層を設けたハロゲン化銀カラー写真感光材料 が、下記一般式(1) で表わされるカプラー及び 芳香株第1級アミン現像東酸化体との反応により 源白促進剤もしくはその前駆体を放出する化合物 を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー 写真感光材料。

一般式(广)

(式中R'は N 残益とともに5員の

不飽和複素環を形成するのに必要な非金属原子群

を表わし、R* は水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基もしくは複素関基を表わし、R* はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基、アルコキシ基、アリー

ルオキシ基、ヘテロ魔オキシ基もしくは-N< Rs

を表わし、R・およびR・はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルケニル基、アルキニル基 芳香族基もしくは複素環基を表わし、Xは芳香族 一級フミン現像主変の酸化体と反応したとき離脱 し得る基を表わす。)

(2) 下記一般式 (S-1) 及び/または (S-1) で表わされる化合物を含有することを特徴とする 請求項 (1) のハロゲン化級カラー写真感光材料。

一般式 (S-1)

特開平4-184435 (2)

一般式 (S-Ⅱ)

光材料の経時保存性を改良するハロゲン化銀カラー 写真感光材料であって、扱ハロゲン化銀カラー 写真感光材料の迅速処理に関するものである。 (従来の技術)

ハロゲン化物カラー写真感光材料(以下、単に感光材料と略称する)、特に摄影用カラー感材においては、高感度で画質(鮮鋭度、粒状性、色再現性など)に優れ、安定した写真性能が得られ、かつ処理後の画像堅牢性に優れた感光材料が強く

被色法カラー写真においては、カラー写真画像 を形成するイエローカブラーとしては一般に活性 メチレン (メチン) 基を有するアシルアセトアニ リド型カブラーが知られている。しかしながら、 これらカブラーから形成される色素は発色温度が 低く、また色素形成速度も小さいという欠点を有 している。

特に、これらカブラーをいわゆる現像抑制利放 出 (DIR) カブラーとして使用する場合には低 活であるために多量使用しなければならず、色像

(3) 請求項(1) または(2) に記載のハロゲン 化銀カラー写真感光材料を、発色現像処理工程終 了後の全処理時間が3分15秒以内の現像処理を することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感 光材料の処理方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はハロゲン化银カラー写真感光材料及び その処理方法に関するものである。より詳しくは 写真性、画質、撮影鉄発色現像処理までの間の感

堅牢性、色相、製造コスト等が問題になっていた。

上記欠点を改良する目的で、イエローカブラーとして特別平1~233452号、現像抑制剂放出型を含めた機能性イエローカブラーとして特別昭51~104825号のアゾリルアセテート型カブラー、特別昭52~82423号、特別平1~23345日及び同2~28645号等にアゾリルアセトアニリド型カブラーが提案され、あるいは米国特許第3.632.345号には本発明のカブラーと類似のカブラーが記載され、提案されている。

しかし、これらのカプラーにおいても色素形成 速度や色像の整字性が十分なものでなかったり、 画質や写真性が十分でないという問題のあること が弱らかになって来た。

一方、当業界においては、処理の迅速化、即ち、 処理の所要時間の短縮が強く求められており、特 に処理時間の半分近くを占める敷設工程の短縮は 大きな課題となっている。

従来、脱銀工程を迅速化する手段として、ドイ

ツ特件第866.605号明知書に記載されている、アミノボリカルボン酸第2鉄措塩とチオ硫酸塩を1液に合有せしめた漂白定著液が知られている。しかしながらこの場合には、元来、酸化力(漂白力)の翳いアミノボリカルボン酸第2鉄錯塩を、違元力を有するチオ硫酸塩と共存させるので、その漂白力は零しく弱まり、特に高感度、高銀量の摄影用カラー感光材料に対し、十分な脱銀せしめるのは極めて困難であって実用に供し得ないという欠点があった。

これに対し、源白力を高める方法として、種々の源白促進剤を源白谷や源白定着浴成いはこれらの前浴に添加する方法が提案されている。このような源白促進剤は、例えば、未国特許第3。893.858号明細書、英国特許第1138842号明細書、特開昭53-141623号公報に記載されている如き種々のメルカプト化合物、特開昭53-95630号公報に記載されている如きジスルフィド結合を有する化合物、特公昭53-9854号公報に記載されている如きチアブリジ

ン化銀又は漂白反応により生成されるハロゲン化 銀と難溶性の銀塩を形成し、定着剤により可溶化 されず、足者不良の状態になることがある。

さらに、漂白定着能を有する処理浴を用い、補 充を行ないながら、連続的に処理を行なう方法に おいては、拡張白定者浴中に銀イオンが蓄積され る。この銀イオンは抜メルカプト化合物と難溶性 の銀塩を形成し、特に補充量を低減した処理にお いては定着剤により可溶化されず、定者不良の状 能は益々大きくなる。

以上のように譲合裕、譲合定署浴又はこれらの 前浴に譲白促進刑を使用することには多くの制限 があった。

上述に加え、前記の課日促進期であるメルカプト化合物又はそれらの前駆体を感光材料中に存在させて処理する方法も知られている。しかしながら抜メルカプト化合物を感光材料に含有させた場合には、写真性への影響が大きいこと及び感光材料中の未現像部のハロゲン化ほと抜メルカプト化合物が資溶性塩を形成することなどの理由で、こ

ン誘導体、特別昭53-94927号公報に記載されている知きイソチオ尿素誘導体、特公昭45-8506号公報、特公昭49-26586号公報に記載されている知きチオ尿素誘導体、特別昭49-42349号公報に記載されている如きチオアミド化合物、特別昭55-26506号公報に記載されている如きジチオカルバミン酸塩類、米国特許第4552834号明細書に記載されている如きブリーレンジアミン化合物等である。

これらの源白促進剤の中には、確かに源白促進 結果を示すものがあるが、高価であったり又源白 能を有する浴中での安定性が不十分であったり、 更には源白促進効果自体がまだ不十分であったり して、実用性の面において満足できるまでに至っ ていない。

また前述の種々の調白促進剤を漂白浴、源白定 着浴あるいはこれらの前浴に合有させて処理を行 ない、しかも設源白促送剤がメルカプト基を有す る化合物である場合には、これらのメルカプト化 合物が応光材料の乳剤層において未現像のハロゲ

の方法にも多くの問題点がある。

これに対して、リサーチ・ディスクロージャー Itea No. 2 4 2 4 1 号、同 1 1 4 4 9 号及び特開昭 6 1 - 2 0 1 2 4 7 号明細書には、源白促進化合物放出型カブラーに関する記載がある。

確かにこれらのカプラーの使用は上述の問題点や漂白促進効果の改良はある程度認められるが、特に、発色現像処理後の脱級工程の処理時間を短縮した迅速処理の場合には、漂白・脱級効果は十分とは言えず色再現上問題になることが明らかになった。

更に、迅速処理に加えて、低補充量の連続処理 を行うとき、この脱級性は悪化し実用化を益◆国 職なものとしている。

もう1つには、これら瀬白促進剤放出化合物を 感光材料に含有させた場合には、発色現像処理で 放出される頃白促進剤がハロゲン化銀に作用して 写真性能を変動させたり、感光材料の酸中から溶 出した瀬白促進剤が処理液中に蓄積し、連続処理 時に後続の感光材料に作用し、写真性能、瀬白、 設家に影響を与える。特に、迅速処理に加えて、 低補充量の連続処理を行うときこの影響はますま す大きくなるという問題が生じてきた。

(発明が解決しようとする課題)

・従って、本発明の目的の第1は散銀性を改良することにより画質を良化し、かつ高い発色性と連続処理時の写真性変動が小さい感光材料を提供することにある。第2は感光材料の発色現像処理前の経時安定性を改良した感光材料を提供することにある。第3は上述の目的を建成するとともに処理時間の短縮された迅速処理方法を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明の上記目的は、支持体上に少なくとも1 層のハロゲン化銀乳剤層を設けたハロゲン化銀カラー写真感光材料が、下記一般式(I)で表わされるカプラー及び芳香族第1級アミン現像薬酸化体との反応により漂白促進剤もしくはその前駆体を放出する化合物を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料によって達成でき

し得る基を表わす。)

さらに、抜ハロゲン化銀カラー写真感光材料に次の一般式(S-1)及び/または(S-2)で表わされる化合物を含有し、これら感光材料を発色現像処理工程終了後の処理の全処理時間が3分15秒以内の現像処理を行うことによってより確実に達成できることが見出された。

一般式 (S-1)

(式中、XI およびXI は酸素原子または一 NH器、RIIおよびRIIは水素原子、アシル基または置換器を有してもよい炭化水素残器、RIIおよびRIIIは水素原子、水酸器、電換器を有してもよい炭化水素残器または一OR器(Rは置換器を有してもよい炭化水素残器)を表わし、RIIIとRIIIは連結して5 *t*: .

一般式(1)

不飽和複素環を形成するのに必要な非金属原子群を表わし、R² は水素原子、アルキル基、アルケニル基、芳香族基もしくは複素環基を表わし、R² はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基もしくは一NVVR² を表わし、R⁴ およびR³ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基 芳香族基もしくは複素環基を表わし、X は芳香族

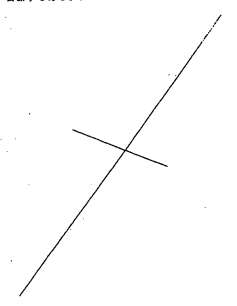
~ 6 員飽和炭素環核を形成してもよい。ただし R.,およびR.,は水酸化メチル基であることはな く、またX. およびX. がともに酸素原子であっ てしかもR.,およびR.,がともに覆換基を有して もよいアミノ基以外の基であるときまたはR.,。と R.,が連結して5~6 員姓和炭素環核を形成する ときにはR.,およびR.,の少なくとも1つは水素 原子である。)

一般式 (S-Ⅱ)

(式中、X:およびX。は酸素原子または一 NH基、R:およびR:は水素原子、アシル基または置換器を有してもよい炭化水素残器、R:,は 置換器を有してもよいイミノ基または置換器を有 してもよい炭化水素残器を表わず。ただしR:,お よびR:,は水酸化メチル器であることはなく、ま

特別平4-184435(5)

た X 。および X 。 がともに酸素原子であってしか も R 。 が置換器を有してもよい炭化水素残器であ るときには R 。 。 および R 。 。 の少なくとも1つは水 素原子である。)



以下に本発明に用いる一般式 (i) で扱わされるカプラーについて詳しく述べる。

共に5員の不飽和復素療を形成するのに必要な非金属原子群を表わすが、R^N で示される復

上記複素環としては、下記一般式 (A) および (B) で扱わされるものが特に好ましい。



一般式(A)および(B)においてR*は一般 式(I)におけるR*と問義であり、一般式(B) においてY、乙はそれぞれ独立に炭素原子もしく は度素原子を表わす。尚、一般式(A)および (B)で表わされる複素環は、置換差を有してい てもよい。

一般式(I)においてR®、R®、R®およびR®で表わされるアルキル蓋としては炭素数1~30であり、符に1~20が好ましく、直頭または分岐、頑仗または環状のいずれであってもよく、たとえば、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、イソフミル、2~エチルヘキシル、ドデシル、シクロヘキシルなどが挙げられるが、これらは更に負換されていてもよい。

一般式 (I) においてR*、R*、R* および R* で表わされるアルケニル基としては炭素数 I ~30であり、特に1~20が好ましく、類状または環状のいずれであってもよく、たとえばビニル、アリル、1-メチルビニル、1-シクロペンテニル、1-シクロペキセニルなどが挙げられるが、これらは更に優換されていてもよい。

一般式 (I) において R*、 R* 、 R* および R* で表わされるアルキニル基としては炭素数 1 ~30 であり、特に 1 ~20 が好ましく、たとえばエチニル、1 ~プロピニル、3.3 ~ ジメチル ~1 ~ブチニルなどが挙げられるが、これらは更に置換されていてもよい。

一般式 (I) において R^{*}、 R^{*}、 R^{*} なよび R^{*} で表わされる芳香族基としては炭素数 6 ~ 2 0 であり、特に 6 ~ 1 0 が好ましく、たとえばフェニル、ナフチル、アントラセニルなどが挙げられるが、これらは更に**歴**換されていてもよい。

一般式 (I) において R*、 R*、 R* および R* で表わされる復業療蓋としては、 5~ 7 長環 が好ましく、復業原子としては定業、酸業および 碗黄原子が好ましく、炭素数は 1~ I 0 が好まし

く、たとえば2ーフリル、2-チエニル、2-ピリジル、2-ピリミジル、2-イミダブリル、2 - (1,3-オキサブリル)などが挙げられるが、 これらは更に度換されていても良い。

一般式 (I) において R で 表わされる アルコキシ基は - O - R ご で 表わされ、ここで R ごは アルキル基、アルケニル基もしくは アルキニル基を 表わし、これらは前述の アルキル基、アルケニル 基および アルキニル 基と同義であり、 たとえば メトキシ、エトキシ、 プロピルオキシ、イソプロピルオキシ、イソアミルオキシ、 2 - エチルヘキシルオキシ、ラウリルオキシ、アリルオキシ、シクロヘキシルオキシ、ビニルオキシ、エチニルオキシなどが挙げられるが、 更にこれらは 置換されて いても良い。

一般式 (1) において R * で表わされる T リールオキシ基は - O - R * * で要わされ、ここで R * * は前述の 方香族基と同様であり、たとえばフェノキシ、1-ナフトキシ、2-ナフトキシ、1-T ンスリルオキシ、9-アンスリルオキシなどが 挙

- NR''R''. - OR''. - OCR''.

O - OCNR''R''. - OSIR''R''R''.

O - OSO: R''. - NR''CR''.

- NR''SO, NR''R'', -NR''CO, R'',

-NR''SO, R''. -CONR''R''.

- C O R ''. - C O , R ''. - S O , R ''R '*.

-.SO, R'', -SOR'', -SR'',

-SiR"R"R", -SO, NHCOR",

- SO, NHCO, R'', - CONHCOR'',

- CONHSO, R'', - CONHSO, NR''R''.

 $P = P (OR^{11})$:が挙げられる。ここで $R^{11} \sim R^{11}$ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基($R^{11} \sim R^{11}$ で表わされるアルキル基と同義)、アルケニル基($R^{11} \sim R^{11}$ で表わされるアルケニル基と同

げられるが、更にこれらは盆換されていても良い。

一般式(I)においてR¹で扱わされる復業環オキシ基は-O-R¹1で扱わされ、ここでR¹¹は前述の復業環基と同義であり、たとえば2-フリルオキシ、2-デュニルオキシ、2-ビリジルオキシ、2-ビリミジルオキシ、2-ビリミジルオキシ、2-イミダブリルオキシ、2-(1、3-オキサブリル)オキシなどが挙げられるが、更にこれらは置換されていても思い。

模)、アルキニル基(R'~R"で表わされるア ルキニル基と同義)、芳香族基(R"~R"で表 わされる芳香族基と同義)もしくは读素理基(R" ~R"で表わされる復業環塞と同義)を表わす。

一般式(1)においてR°として好ましいもの

 $\mathbf{t} - \mathbf{N} < \frac{\mathbf{R}^{\mathsf{f}}}{\mathbf{R}^{\mathsf{f}}}$ であり、特に好ましいものは

- N H - R ' である。

一般式 (I) においてR' が一NH-R' で表 わされるとき、R' として好ましいものは芳香族 基であり、特に好ましいものはフェニル基である。

一般式(I)においてXは芳香族第1級アミン 発色現像主薬の酸化体との反応により離脱し得る 萎であるが、数カブラーをDIRカブラー等の写 真的有用基放出カブラーとして用いる場合には、 Xとして写真的有用基もしくはそのブレカーサー としての性質を兼ね備えたものを用いるべきであ

一般式 (|) で示されるカブラーを写真的有用 基放出カブラーとして用いない場合、Xは下記ー 設式(Ⅱ)または(Ⅲ)で表わされる基であることが望ましい。

一般式(Ⅱ) 一般式(Ⅲ)

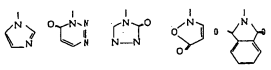
一般式(II)において、R は活性点に結合した空素原子と共に5または6員環を形成するに必要な非金属原子群を扱わすが、一般式(II)で扱わされる複素環骨格の具体例としては下記のものが挙げられる。

芳香族基(好ましくは炭素数 6 ~ 1 0 、たとえばフェニル、I-ナフチル、2-ナフチル)または複素類 4 ~ 1 0 、たとえば2-フリル、2-チエニル、2-ピロリル、3-ピラゾリル、2-イミダゾリル、2-ピリミジル、2-(1.3-オキサゾリル)、2-ピリミジル)を表わすが、好ましいものは芳香族基であり、更に好ましくはフェニル基である。R¹は腰々の置いたましくはフェニル基である。R¹は腰々の置いたと同様のものを挙げることができる。

一般式(1)で示されるカプラーは写真的有用 基故出カプラーとして用いるのに適しているが、 DIRカプラーとして用いるのに最も適している。 該カプラーをDIRカプラーとして用いる場合、 一般式(1)において好ましくはXは、カプラー 残蓋Aと結合した形で下記一般式(V)で示される。

$$A - (L^{2}). - P - (L^{2} - Q).$$

一般式(V)



これら復業環骨格のうち特に好ましいものは、 下記一般式 (N) で示されるものである。ここで R・は5 員複素環を形成するのに必要な非金属原 子群を表わす。

これらの復業環の度素原子、炭素原子は置換基を有していても良く、置換基の例としては、一般式(!)におけるR!~R*、R*!~R**および一般式(A)、(B)の置換基として列記したと同様のものを挙げることができる。

一般式 (Π) において、 R^{τ} はアルキル基(好ましくは炭素数 $1 \sim 20$ 、たとえばメチル、エチル、プロビル、t - プチル、イソアミル、アリル)、

一般式 (V) においてAは一般式 (1) においてXを除いたカプラー成分を表わし、Pは現像即制作用を示す化合物の基本部分を表わし、カプラーのカップリング位と直接 (a=0のとき) または連結基し、を介して (a=1のとき) 結合される。

一般式 (V) において Q は連結基 L ** を介して P と結合し、 P の現像抑制作用を発現させる重換 基を表わし、 L ** で表わされる連結基は現像液中 で切断される化学結合を含むものである。

一般式(V)においてaは 0. 1 または 2 を表わし、aが 2 のとき L^1 は同じものまたは異なるものを表わし、bは $0\sim 2$ の整数を表わすが好ましくは 1 もしくは 2 であり b が 2 を表わすとき、 L^2 Q はそれぞれ同一でも異なっていてもよい。

一般式 (V) で示されるカブラーは、発色現象 氢の酸化生成物とカップリングした後、

● P - (L! - Q) 。または

 Θ L^+ -P - $(L^+$ -Q) 、を数出する。後者はただちに L^+ がはずれ Θ P - $(L^+$ -Q) 、と

なる。

● P ー (L* - Q)、は現像抑制作用を示しながら感光層を拡散し、一部発色現像処理液中に流出する。処理液中に流出した● P ー (L* - Q)、はL* に含まれる化学結合部分において速やかに分解し、すなわちPとQの連結が切断されて現像抑制性の小さいPに水溶性器のついた化合物が現像液中に残ることになり現像抑制作用は実質的に 情失する。

結局、処理液中に、現像抑制性をもつ化合物は 蓄積されず、処理液を繰り返し再利用することが

可能となるばかりでなく、感光材料中に充分な量のDIRカプラーを含ませることが可能となった。
Pで表わされる現像抑制剤の基本部分としては、
二価の含窒素複業環蓋又は含窒素複素環チオ基があり、複素環チオ基としては例えばテトラゾリルチオ基、ペンズチアゾリルチオ基、ペンズイミダゾリルチオ基、ペンズオキサゾリルチオ基、チアジアゾリルチオ基、イミダゾリルチオ基などが学

$$A - (L'), -S \xrightarrow{N} (L' - Q),$$

$$V - (\Gamma_i)^* - N \underbrace{\stackrel{N}{\stackrel{X}{\longrightarrow}}}_{N} (\Gamma_i - \delta)^*$$

げられる。一般式(V)においてその具体例を $A-(L^1)$ 。 - 蓋および $-(L^2-Q)$ 、 蓋の面接位面とともに次に示す。

$$A - (L') \cdot - S \longrightarrow \bigvee_{\substack{N \to N \\ | \cdot | \cdot | \cdot | \cdot |}} X'$$

ただし上式において、X!で表わされる電板基は一般式(V)においてはPの部分に含まれるものであり、好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルケニル基、アルカンアミド茶、アルケンアミド基、アルコキシ基、スルホンアミド茶又は芳香族茶を表わす。

一般式(V)においてQで表わされる基の例と しては、アルキル基、シクロアルキル基、アルケ ニル基、シクロアルケニル基、芳香族基、アラル キル基又は復素環基が挙げられる。

一般式 (V) においてし! で表わされる連結基 としてはたとえば次に示すものがあげられる。 A および P - (L' - Q) 、とともに示す。 A - O C H , - Z - (L * - Y) 、 (米国特許第4, 146, 396号に記載の 連結茶)

(西独公開特許第2. 626. 315号に記載の連結義)

(西独公開特許第2. 855, 697号に記載の連結基、cは0~2の整数を表わす。)

$$A - 0 \longrightarrow (R^{11}) A$$
 $C + H_1 - P + L^2 - Q)$
 $(R^{11}) A$

抑制剤(H - P - (L ¹ - Q)。)を放出する。 したがって L ¹ で表わされる基を持たない D T R カプラー(一般式 (V) において a = 0 の場合) と本発明の効果は同じである。

一般式 (V) においてし² には、現像液中で開 翌する化学結合が含まれる。このような化学結合 として、下表に挙げる例が包含される。これらは それぞれ発色現像液の成分であるヒドロキシイオ ンもしくはヒドロキシルアミンなどの求核試薬に より開裂するので本発明の効果が得られる。

L'に含まれる化学結合	左記結合の開製反応 (® OHとの反応)
-coo-	-соон+но-
H - N C O O -	-NH:+HO-
- S O. ₁ O -	- SO: H+HO-
-OCH, CH, SO, -	- OH + CH : = CHSO:-
- 0 C O -	- OH+HO-
- N H C C O - O O	- N H , + H O -

Rいは水素原子、ハロゲン原子、アルキル茲、アルケニル基、アラルキル苺、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アニリノ基、アシルアミノ基、ウレイド番、シアノ茲、ニトロ基、スルホンアミド基、スルファモイル苺、カルバモイル苺、アリール器、カルボキシ苺、スルホ苺、シクロアルキル苺、アルカンスルホニル基、アリールスルホニル基またはアンル苺を扱わし、

R¹¹は水素原子、アルキル基、アルケニル基、アラルキル基、シクロアルキル基または芳香族基を表わし、

』は1または2を表わし、』が2のときはR²¹ どうしで結合環を形成してもよい。

これらのDIRカプラー(一般式(V)において a = 1 の場合)では、現像主薬の酸化体と反応した後放出される離脱器は、ただちに分解し現像

府表中に示した二個の連結基はPと直接もしくは アルキレン基または(および)フェニレン基を介 在して連結し、他方Qと直接連結する。アルキレ ン基またはフェニレン基を介在してPと連結する 場合、この介在する二個基の部分に、例えばエー テル結合、アミド結合、カルボニル基、チオエー テル結合、スルホン基、スルホンアミド結合およ び尿素結合を含んでもよい。

L* で表わされる連結蓋としては、たとえば次に示す例が好ましい。Pの置換位置およびQの置換位置とともに次に示す。

-P-CH:>- COOCH: CH: SO: -Q

ただしdは0から10、好ましくは0~5の籃 数を表わす。W! は水素原子、ハロゲン原子、炭

換基を有するものであり、置換差としてはハロゲ ン原子、ニトロ基、炭素数1~4のアルコキシ基、 炭素数6~10のアリールオキシ基、炭素数1~ 4のアルカンスルホニル基、炭素数6~10のア リールスルホニル基、炭素数1~5のアルカンア ミド基、アニリノ基、ペンズアミド基、炭素数1 ~6のアルキル置換カルパモイル甚、カルバモイ ル基、炎素数 6~10のアリール関換カルバモイ ル基、炭素数1~4のアルキルスルホンアミド基、 出去数6~10のアリールスルホンアミド茶、炭 素数1~4のアルキルチオ基、炭素数6~10の アリールチオ基、フタールイミド基、スクシンイ ミド基、イミダゾリル基、1、2、4ートリアゾ リル差、ピラゾリル差、ペンズトリアゾリル差、 フリル基、ペンズチアゾリル基、炭素数1~4の アルキルアミノ差、炭素数1~8のアルカノイル 基、ベンゾイル基、炭素数 I ~ 8 のアルカノイル オキシ基、ベンゾイルオキシ基、炭素数1~4の パーフルオロアルキル基、シアノ基、テトラゾリ ル蒸、ヒドロキシ益、カルポキシル基、メルカブ

素数1~10、好ましくは1~5のアルキル基、 炭素数1~10、好ましくは1~5のアルカンア ミド基、炭素数1~10、好ましくは1~5の7 ルコキシ基、炭素数1~10、好ましくは1~5 のアルコキシカルボニル茲、アリールオキシカル ボニル基、炭素数し~10、好ましくは1~5の アルカンスルホンアミド荃、アリール基、カルバ モイル基、炭素数1~10、好ましくは1~5の N-アルキルカルバモイル基、二トロ基、シアノ 益、アリールスルホンアミド基、スルファモイル 差およびイミド蓋などから選ばれる。W'は水素 原子、炭素数1~6のアルキル基、芳香族基また はアルケニル差を表わし、W°は水素原子、ハロ ゲン原子、二トロ基、炭素数1~6のアルコキシ 基またはアルキル基を表わし、pは0から6の整 約を表わす。

X! およびQで表わされるアルキル基またはア ルケニル差はくわしくは炭素数1~10、好ましくは1~6の直傾、分岐頃または環状のアルキル 基、またはアルケニル基を表わし、好ましくは置

ト語、スルホ茲、アミノ茲、炭素数1~8のアルキルスルファモイル落、炭素数6~10のアリールースルファモイル茲、モルホリノ茲、炭素数6~10のアリール茲、ウレイド茲、ウレタン茲、炭素数1~6のアルコキシ健換カルボニル茲、イミダゾリジニル茲または炭素1~6のアルキリデンアミノ茲などから選ばれる。

X!で表わされるアルカンアミド基またはアルケンアミド基はくわしくは炭素数 1~10、好ましくは1~5の直頭、分岐類または現状のアルカンアミド基またはアルケンアミド基を表わし、環境基を有してもよく置換基としては耐記アルキル基およびアルケニル基のところで列挙した置換基などから選ばれる。

X * で表わされるアルコキシ蒸はくわしくは炭 茶数 1 ~ 1 0 、好ましくは炭素数 1 ~ 5 の直鎖、 分岐鎖または環状のアルコキシ蒸を表わし、置換 基を有してもよく、置換蓋としては前記アルキル

特別平4-184435(11)

恙またはアルケニル恙のところで列挙した置換恙などから遺ばれる。

Qで表わされる芳香族基は好ましくはフェニル 基またはナフチル基を表わし、置換基としては前 記アルキル基またはアルケニル基のところで列挙 した置換基または炭素数!~4のアルキル基など から選ばれる。

X で表わされるスルホンアミド基は、炭素数 L ~ 1 0、好ましくは炭素数 1 ~ 4 の直頭、分岐 または環状のアルキルスルホンアミド基、炭素数 6 ~ 1 0 のアリールスルホンアミド基を表わし、 置換基を有してもよく、便換基としては前記のア ルキル基またはアルケニル基のところで列挙した 置換基から選ばれる。

X! およびQで表わされる複素環基は、好ましくは5~7員環のものであり、例えばジアゾリル 蒸 (2-イミダゾリル、4-ビラゾリルなど)、 トリアゾリル蒸 (1, 2, 4-トリアゾール-3 -イルなど)、チアゾリル蒸 (2-ベンゾチアゾ リルなど)、オキサゾリル蒸 (1, 3 オキサゾー ルー2-イルなど)、ピロリル、ピリジル、ジア グニル基(1、4ージアジン-2-イルなど)、 トリアジニル基(1、2、4ートリアジン-5-イルなど)、フリル、ジアゾリニル基(イミダゾ リン-2-イルなど)、ピロリニルおよびチエニ ルなどから速ばれる。

一般式(V)で表わされるカプラーのうち有用なものは次の一般式(VI)(VII)、(VII)、(VII)、(IX)、(X)、(X)、X) および(XII)で表わされるものである。これらのカプラーは、離脱した現像抑制剤の現像抑制作用が強く好ましい。

一般式(VI)~(X II)で扱わされる A、 L^s および Q は既に一般式(V)において説明したものと同様の意味を扱わす。

一股式 (XI)

$$A = 0 \longrightarrow CH_1 = S \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow N$$

$$V \longrightarrow N$$

$$V$$

- 股式 (XI)

これらのうち特に好ましいカプラーは一般式 (VII)で表わされるカプラーであるが、更に好ま しくは下記一般式 (XIII)で表わされるカプラー である。

一般式 (XII)

一般式(XII)で去わされるカブラーにおいて

Qとして好ましいものはフェニル差、カルバモイルメチル差、アルコキンカルボニルメチル差であるか、更に好ましくはカルバモイルメチル基(炭素数3~10)なよびアルコキシカルボニルメチル差(炭素数3~10)である。

一般式(1)で示されるカプラーは先に述べた
如く程々の置換基を有していても良いが、少なく
ともひとつの酸性解離基を置換基として有してい
ることが好ましく、その微微位置は一般式(1)
においてR¹、R²、R² およびXのいずれでも
良く、これらに対して直接にまたは便換基の蛋換
基として置換していても良い。

特に一般式(I)で示されるカプラーを写真的有用基放出カプラー特にDIRカプラーとして用いる場合、該酸性解離基は一般式(I)においてR'、R'もしくはR'に対して直接にまたは置換器の置換器として置換していてることが好ましい。

ここで酸性解離基とはアルカリ性溶液中もしく は塩基(たとえばアンモニアアミン類、アニリン 類、ピリジン)の存在下において水素イオン(H^{\odot})を放出し得る定換差であり、具体的な例としては、-COOH、フェノール性-OH、-S(O)。H(n=0~3)、-SO,NH,、

- SO, NH-R'、 - SO, NHCOR'、
- SO, NHCO, R'、 - CONHCOR'、
- CONHCO, R'、 - CONHSO, R'、
- CONHSO, NR' R'*などが挙げられる。
ここでR' はアルキル基、芳香族姦または弦素環
基を表わし、R'*は水素原子、アルキル基、芳香族養または従素環

R*およびR*で表わされるアルキル基とは炭素数1~40、好ましくは1~22の飽和または不飽和、類状または環状、直額または分岐、置換または無置換の脂肪族炭化水素基である。代表的な例としてはメチル、エチル、ブロビル、イソブロビル、ブチル、(t)ープチル、(t)ーアミル、ヘキシル、シクロヘキシル、2-エチルヘキシル、オクチル、1、1、3、3-テトラメチルプチル、デシル、ドデシル、ヘキ

サデシルまたはオクタデシルが挙げられる。

<

R * およびR **で表わされる芳香族語とは炭素数6~20、好ましくは置換もしくは無置換のフェニル、または置換もしくは無置換のナフチルである。

R! および R!*で表わされる 復素 類基とは 炭素 数 1 ~ 2 0、 好ましくは 1 ~ 7 の、 複素 原子 から 定 変素 原子、 酸素 原子もしくは イオウ原 子から 退 できる、 好ましくは 3 負ないし 8 負 環 の 置 後 の 復素 現基 の 代 表 の は 無 置 換の 復素 現基である。 復 素 環 基 の 代 表 の は としては 2 ~ ピリジル、 4 ~ ピリジル、 2 ~ イミダゾリル、 2 ~ イミダゾリル、 2 ~ インドリル、 フタルイミド、 1. 3. 4 ~ チェニル、 2 ~ キュール、 2 ~ イル、 ベンゾオキサゾール~ 2 ~ イル、 2 ~ キュリカル、 2 ・ 4 ~ ジオキリン~ 5 ~ イル、 2 ・ 4 ~ ジオキソー 1 ・ 3 ~ イミダゾリジン~ 3 ~ イル、 スクシンイミド、 フタルイミド、 1. 2 ・ 4 ~ トリアゾール~ 2 ~ イルまたは 1 ~ ピラゾリルが挙げられ

5.

前記芳香接茶、複素理茶またはアルキル茶が置 換器を有するとき、 置換器の例としては、例えば ハロゲン原子(例えば、塩素、フッ素、臭素)、 アルキル基(例えば、メチル、ニチル、t-オク チル、t-アミル、n-ノニル、メトキシメチル)、 アルコキシ蒸(例えば、メトキシ、n-オクチル オキシ、n-デシルオキシ、n-ペンタテシルオ キシ)、アリールオキシ基(例えば、フェノキシ、 t-オクチルフェノキシ)、アルコキシカルボニ ル基(例えばメトキシカルボニル、n-ドテシル オキシカルボニル、n-ヘキサデシルオキシカル ボニル)、アリールオキシカルボニル茎(例えば、 フェノキシカルボニル、 2 . . 4 - ジーt-アミル フェノキシカルボニル)、スルホンアミド基(例 えば、メタンスルホンアミド、n-ブタンスルホ ンアミド、n-ヘキサデカンスルホンアミド、ベ ンゼンスルホンアミド)、スルファモイル基(N. N-ジーn-オクチルスルファモイル、N-n-ヘキサデシルスルファモイル)、アミノ基(例え

特別平4-184435 (13)

ば、エチルアミノ、ジーnーオクチルアミノ)、 カルバモイル基(例えば、ジーnーオクチルカル バモイル、ジエチルカルバモイル)、アシルアミ ノ(例えば、2・4ージーtーアミルフェノキシ アセトアミド、nーペンタデシルフェノキシアセ トアミド)、スルホニル基(例えば、メチルスル ホニル、nードデシルスルホニル)、シアノ基、 アリール基(例えば、フェニル)、アラルキル基 (例えば、ペンジル)、ニトロ基、ヒドロキシ基、 カルボキシル基、アシル基(例えば、アセチル)、 復業環塞(例えばnーオクタデシルサクシンイミ ド)など一個の有機基が挙げられる。

以下、本発明の一般式 (I) で扱わされるカブ ラーの具体例を挙げるが、本発明はこれらに限定 されるものではない。

特閒平4-184435 (14)

(A - 9)

(8-A)

(A-11)

持閒平4-184435 (15)

(A-15)

(A-17)

(A-16)

(A-18)

(A-19)

(A-21)

(A-20)

(A-22)

特別平4-184435 (16)

特別平4-184435 (17)

(A - 31)

(A-33)

(A-32)

(A-36)

特閒平 4-184435 (18)

特閒平 4-184435 (19)

(A-47)

CP CHCONH CH, CH, CO, CHCO, C, H, (n)

(A-48)

CL CHCONH NHSO, C.,H,,(n) H, C, CH, NCOS NO, C, H,

(A-51)

(A - 5 3)

C (A -

(A - 52)

C, H,,(t)

N

CHCO

NHSO,

C, H,,(t)

C, H,,(t)

(A - 55)

(B-2)

(B-i)

(B-4)

(B - 7)

特閒平4-184435 (21)

(B-8)

(B-9)

(B-12)

(B-I3)

特開平 4-184435 (22)

(B-19)

(B-22)

特別平4-184435 (23)

(B-24)

(B-26)

(B-25)

(B - 31)

特閒平 4-184435 (24)

(B-35)

(B-37)

特别平4-184435 (28)

$$(B-40)$$

(B-42)

(B-41)

(B-44)

(B-45)

$$(B-4.7)$$

特閒乎 4-184435 (26)

(B-49)

特別平 4~184435 (27)

(B-56)

(B-58)

(B-57)

(B-59

(B - 8 0)

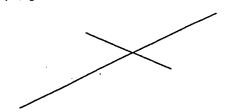
(B - 6 2)

(B-61)

化合物 1 5. 0 g を塔化メチレン 5′0 m 1 に溶

解し、宝温で臭素1...5gを10分間かけて満下 した。宝温で30分間反応した後、反応容液を水 洗し、硫酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥解を 進去し、得られた線液を化合物24.0g、トリ

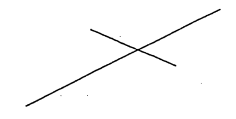
エチルアミン1. 7gをジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に液下した。1時間40℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで液出した。有機層を水洗し、碳酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を維まし、溶媒を減圧産士して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって指型し目的の例示カプラー(A-134.5gを白色ガラス状園体として得た。

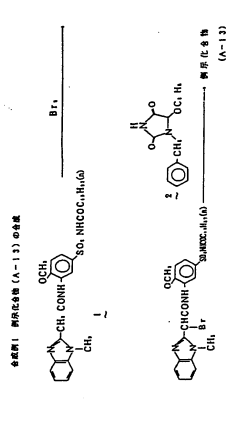


化合物 3 5. 0 g を塩化メチレン 5 0 m .4 に溶

解し、室温で果素1.4gを15分間かけて液下した。室温で45分間反応した後、反応溶液を水洗し、複雑マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を建去し、得られた違液を化合物42.0g、トリ

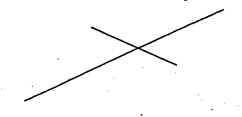
エチルアミン1.88をジメチルホルムアミド50mmmに溶解した溶液に高下した。3時間45℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、疎酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶解を減圧産去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって精製し目的の例示カブラー(A~15)4.88を白色ガラス状固体として得た。





会成例2 图示化合物 (A-15) の合成

Ή. Υ 化合物 5 6. 0 g を塩化メチレン 6 0 m g にね 別し、 塩温で具満 1. 4 g を 2 0 分間かけて海下 した。 室温で 4 0 分間反応した後、反応溶液を水洗し、 疎散マグキシウム上で乾燥した。 乾燥剤を渡去し、 得られた違波を化合物 6 2. 3 g、 トリエチルアミン 1. 8 g を ジメチルホルムアミド 5 0 m g に溶解した溶液に滴下した。 2 時間 4 5 でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルム上で 地域した。 有機層を水洗し、 疎散マグキシウム上で 乾燥した。 乾燥剤を減去し、 溶螺を緩圧窟 去して 食色油 状物を得た。 シリカゲルクロマトグラフィーによって情製し目的の例示カプラー(A - 18)

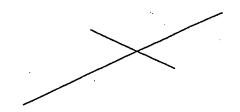


各成例 4 附示化合物 (A-19) の合成

化合物 75.0 gを塩化メテレン 5.0 m & に溶

玄温で具素 1.3 g を 1 0 分間かけて演下 玄温で 3 0 分間反応した後、反応溶液を水

洗し、破職マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、得られた減液を化合物 2 3 . 5 g 、 トリ エチルアミン 1 . 5 g をジメチルホルムアミド 5 0 m 2 に溶解した溶液に滴下した。 2 時間 4 0 で で 反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。 有機層を水洗し、破職マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧剤去して 黄色放伏物を得た。 シリカゲルクロマトグラフィーによって特製し目的の例示カプラー (A - 1 g)



化合物 8 1 5. 0 gを塩化メチレン 1 5 0 m &

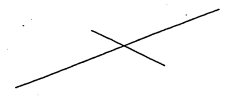
阿示化合物 (A-37)

> **阿尔比奇物** (A-40)

רשימינטי(מוי)ימו(מיי)י

に溶解し、室温で具素 4. 1 g を 2 0 分間かけて 油下した。室温で 5 0 分間反応した後、反応溶液 を水洗し、破職マグネシウム上で乾燥した。乾燥 剤を建去し、得られた建液を化合物 9 1 1 . 2 g、

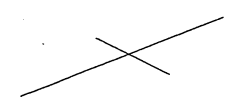
トリエチルアミン4、78をジメチルホルムアミド150mgに溶解した溶液に滴下した。3時間室室で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、溶液マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧温去して黄色抽状物を得た。イソプロピルアルコール、酢酸エチル混合溶媒から晶析を行い目的の例示力プラー(A-37)12.2gを痰黄色結晶としてほた。散点155~159℃



化合物10 6. 4 gを塩化メチレン 6 0 m g に

溶解し、宝星で具装1.8gを15分間かけて液下した。宝温で40分間反応した後、反応溶液を水洗し、破離マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を建去し、得られた減液を化合物11.8.0g、

トリエチルアミン 2. 1 g をジメチルホルムアミド 6 0 m st に溶解した溶液に演下した。 4 時間 32 型で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで 20 世間 といる 有限層を水洗し、液理マグネシウム上で 5 単位 域 した。 乾燥 を減去し、溶媒を減圧 溜去して 黄色 油 状物を得た。 シリカゲルクロマトグラフィーによって 有製し目的の例示カブラー(A ー 4 0) 5. 5 g を決黄色ガラス状国体として得た。



合成例 5 例示化会物(A-37)の会成

OC.,H.,(a)
CH, CONH CO.

9.

Bř., SO, NHCOC, H, (a)

合成例 8 例示化合物 (A-40)の合成

CH, CONH OCH,

CH, CHCONH OCH,

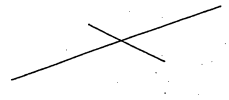
NATH

-448-

5. 0gを塩化メチレン50mlに

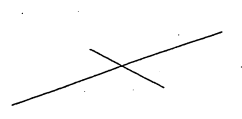
溶解し、室温で臭素1.3gを15分間かけて液 変量で30分間反応した後、反応溶液を 故歌マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤 得られた健康を化合物33。

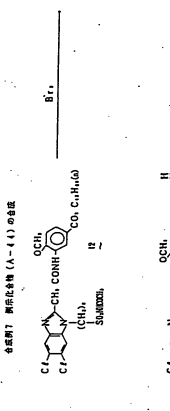
リエテルアミン1.5gモジメチルホルムアミド 50mℓに溶解した溶液に施下した。2時間35 でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで 推出した。有機層を水洗し、硫酸マグネシウム上 色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフ 3gを白色ガラス状固体として抑た。

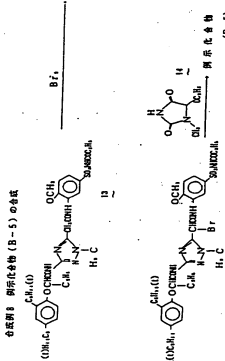


を建去し、得られた建液を化合物14

トリエチルアミン2. 5gをジメチルホルムアミ 5mgに溶解した溶液に満下した。 2 時間 4 0℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチル で歯出した。有根暦を水洗し、硫酸マグネシゥム て黄色放伏物を得た。シリカゲルクロマトグラ ーによって有製し目的の例示カプラー(B-







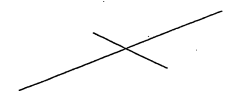
SO,NICCOIL

持閒平 4~184435 (32)

化合物15 15.0gを塩化メチレン150㎡

に溶解し、宝温で臭素3.5gを40分間かけて 減下した。宝温で50分間反応した後、反応溶液 を水洗し、硫酸マグキシウム上で乾燥した。乾燥 剤を減去し、得られた値波を化合物29.3g、

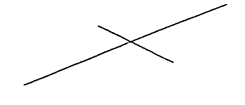
トリエチルアミン4. 0gをジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に演下した。4時間40でで反応の後反応溶液を水上におけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、碳酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を進去し、溶解を減圧潤去して黄色並状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって精製し目的の例示カブラー(Bー10)14.2gを痰黄色油状物として存た。

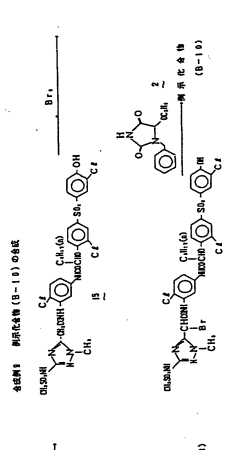


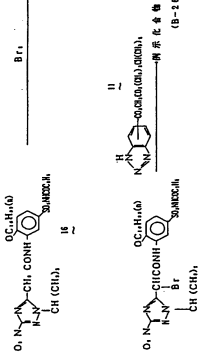
化合物16 15.0gを塩化メチレン150m2

に溶解し、変温で臭素 4.0g を2.5 分間かけて 演下した。変点で 4.0 分間反応した後、反応溶液 を水洗し、健康マグネシウム上で乾燥した。乾燥 類を鍵去し、得られた淀液を化合物11.13.1g、

トリエチルアミン4. 6 gをジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に演下した。3 時間 4 0 でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、減酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を遮去し、溶ωを延圧型去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって精製し目的の例示力プラー(Bー







各成例10 例示化合物(B-26)の合成

特閒平 4-184435 (33)

に溶解し、重盛で具素 1. 9gを10分間かけて 旗下した。重量で80分間反応した後、反応溶液 を水洗し、破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥 剤を遮去し、得られた違液を化合物 9 5.8g、

化合物17 8. 3gをクロロホルム100ml

トリエチルアミン2、46gモジメチルホルムアミド100m2に溶解した溶液に液下した。1時間40℃で反応の後反応溶液を水上におけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、碳酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧溜去して黄色結晶を得た。メタノールから再結晶を行い、目的の例示カプラー(A-29)7.8gを淡黄色結晶として得た。融点202-203℃本発明のイエローカプラーは、感光材料中の感

光性ハロゲン化線乳利層もしくはその鉄接層に抵加することが好ましく、本発明の乳剤を含有する乳利層に抵加することが特に好ましい。その感材中への総新加量は、解脱基業に現像抑制剤成分が含まれる場合には、0.001~0.808/㎡

この一点式(1)で変わされるカブラーは、高

であり、好ましくは 0.005~0.50g/ dより好ましくは、0.02~0.30g/dで ある。また無股基Xに現像印刷利成分が含まれな い場合には、その添加量は 0.001~1.20 g/dであり、好ましくは 0.01~1.00g / dより好ましくは、0.10~0.80g/d である。

本発明のイエローカプラーの添加方法は後述のように通常のカプラーと同様にして添加することができる。

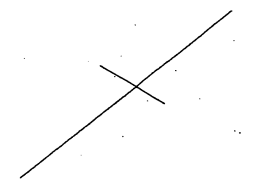
いカップリング活性と発色温度を与え、後述する一般式(C)で変わされる化合物を用いた感光材料であっても連接処理時の写真性の皮動が小さい優れた写真性を示し、得られる色像の整率性は発色現像処理後の処理時間を短縮した迅速処理を行っても良好な整率性を示す。さらに、カップリング反応時に履設する高が現像抑制剤を放出する基である、いわゆるDIRカブラーであるとき解説度、粒状性等両質改良効果に優れた性能を示すカブラーである。

本発明においては、粒状性、色可現性、鮮似性 および脱版性をさらに改良する上で、源白促進剤 放出化合物を併せて用うることが好ましい。源白 促進剤化合物は好ましくは一般式 (C) で表わす ことができる。

一般式(C)

A - (L1)4-Z

Aは現象主楽酸化体と反応して(Li)。-2を 開裂する基を表わし、Li はAとの結合が開裂し



た後でを開裂する基を裏わし、&はりまたはしを 多わし、では源白促進剤を裹わす。

次に一般式(C)で示される化合物について、 説明する。

一般式(C)において、Aは好ましくはカプラ 一般器を変わす。

例えばイエローカプラー残器(例えば間値ケト メチレン型)、マゼンタカプラー残器(5 - ピラ ゾロン型、ピラゾロイミダゾール型、ピラゾロト リアゾール型など)、シアンカプラー残器(フェ ノール型、ナフトール型など)、および無量色カ プラー残器(インダノン型、アセトフェノン型な ど)が挙げられる。また、米国特許第4.315。 070号、同4.183.752号、同3.96 1.959号または第4.171.223号に記 並のヘテロ型型のカプラー残器であってもよい。

Aの好主しい例は下記一般式(Cp-1)、 (Cp-2)、(Cp-3)、(Cp-4)、 (Cp-5)、(Cp-6)、(Cp-7)、 (Cp-8)、(Cp-9)または、(Cp-1

一般式 (Cp - 6)

一般式 (Cp-7)

一脸式 (Cp-8)

0)で表わされるカブラー残器であるときである。 これらのカプラーはカップリング速度が大きく好ましい。

上式においてカップリング位より派生している 自由結合手は、カップリング難設券の結合位置を 変わす。

上式においてR ***・ R **・ R *

以下にRsi~Rsi、b、dおよびeについて詳しく説明する。以下でRsiは脂肪放送、芳香放基または復素型基を変わし、Rsiは芳香放基または複素型基を変わし、Rsi、RsiおよびRsiは水素原子、脂肪抜発、芳香放基または復素型基を変わせ

R,はR.。と同じ念味を表わす。 bは 0 または

l を表わす。R s z b よびR s s は各々 R s s と同じ意味を表わす。R s a は R s 。と同じ意味の基 R s C O N - 基、R s i N - 基、R s i S O s N - 基、

またはN = C - 基を変わす。R s s は R a s と同じま味の基を表わす。R s o および R s s は各 → R a s と同じ意味の基、R a s O - 基、

R。CON一番、またはR。SO2 N一益を扱わ ! Ras Ras

す。 R seは R seと同じ 章味の 基を 変わす。 R seは R seと同じ 章味の 基、 R set C O N - 基、

RasNCON一巻、RaiO一巻、RaiS一巻、ハ I I Raa Raa

ロゲン原子、または R a, N - 基を扱わす。 d は 0 | | R as

R.,CON - 恭、R., - NCO - 基、 I I I R., R.,

R., S.O., N. — 益、R., N. S.O., — 基、

R. SO: - 在、R. SOCO - 在、

R・10-SO: -基、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基またはR・1CO-基を表わす。 e は f ないし f の整数を表わす。 複数個のR・1またはR・1があるとき各を同じものまたは異なるものを表わす。

上記において脂肪族基とは炭素数 1 ~ 3 2 、好ましくは1 ~ 2 2 の鍵和または不飽和、類状または環状、直接または分岐、環境または無置換の脂肪族皮化水素基である。代表的な例としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、(t) ~ ブチル、(1) ~ ブテル、(1) ~ フミル、ヘキシル、シクロヘキシル、2 ~ エチルヘキシル、オクチル、1、1、3、3 ~ テトラメチルブチル、デシル、ドデシル、ヘキサデシル、またはオクタデシルが挙げられる。

ないし3を扱わす。 dが複数のとき複数個の R s。 は同じ武浪器または異なる置換器を扱わす。 また それぞれの R s。が 2 価器となって連結し環状構造 を形成してもよい。 環状構造を形成するための 2 価器の例としては

な例として挙げられる。ここで(は S ない し 4 の 登数、 g は G ないし 2 の整数、を各々 表わす。 R。。はR。,と同じ意味の基を表わす。R。,はR。, と同じ意味の基、R。」はR。」と同じ意味の基、 R。,O C O N H - 基、R。, S O 』 N H - 基、

RasNCON一卷、RasNSOs N一卷、 i i i i i Ras Ras Ras Ras

芳香版基とは炭素致 5 ~ 2 0 好ましくは 置換もしくは無置換のフェニル基、または置換もしくは 無置換のナフチル基である。

複素 放落とは炭素数1~20、好ましくは1~ 7の、複素原子として窒素原子、放素原子もしく はイオウ原子から選ばれる、好ましぐは3 異ない し8 夏夏の置換もしくは無重換の複素 取基である。 複素聚基の代表提供な例としては2ーピリジル、 2・チェニル、2-フリル、1.3. 4-チアジ アゾールー2-イル、2. 4・ジオキソー1. 3 ーイミダブリジンー5-イル、1. 2. 4-トリ アゾールー2-イルまたは1-ピラブリルが挙げ られる。

前記贈助族更化水素器、矛書族器および複素型 基が置換器を有するとき代表的な置換器としては、 ハロゲン服子、RanO一張、RanS一菱、

RayCON-茶、RayNCO-茶、RaaOCON-I I Raa Raa

特閒平4~184435 (36)

R。SO: ~基、R。OCO~基、R。NCON~基、R。と同じ意味の基。 | I | R。: R.:

落、シアノ基またはニトロ基が挙げられる。ここでRaiは脂肪族基、芳香族基、または復常版基を 要わし、Rai、RaiおよびRaiは各ヶ脂肪族基、 芳香族基、復常度基または水素原子を集わす。脂 肪族基、芳香族基または復常艰基の意味は前に定 番したのと同じ意味である。

次にR₃₁~R₃₃、d および e の好ましい範囲に ついて受明する

R_s, は脂肪族基または芳香族基が好ましい。 R_{ss}, R_{ss}およびR_{ss}は芳香族基が好ましい。 P_{se}はR_s, CONK-基、またはR_{si}-N-基が

好ましい。 R s. および R s r は脂肪族器、芳香族器、 R s. O 一番、または R s. S 一番が好ましい。 R s s

次にRu~Rapの代表的な例について説明する。 R s,としては(t) - ブチル基、 4 - メトキシ フェニル基、フェニル基、3-{2(2.4-ジ ーレーアミルフェノキシ) プタンプミド] フェニ ル蒸、またはメチル益が挙げられる。Riiおよび Rsaとしては、フェニル苺、2-クロロー5-エ トキシ苺、2-クロロー5-ドデシルオキシカル ボニルフェニル基、2-クロロー5-ヘキサデシ ルスルホンアミドフェニル英、2-クロロー5-テトラデカンアミドフェニル基、2-クロロー 5 - (4- (2、 4-ジーェーアミルフェノキシ) プタンアミド] フェニル基、2-クロロー5-(2- (2, 4-ジーヒーアミルフェノキシ) ブ タンアミド) フェニル茶、2-メトキシフェニル 基、2-メトキシー5-テトラデシルオキシカル ポニルフェニル差、2-クロロー5-(1-エト キカルポニルエトキシカルポニル)フュニル甚、 2ーピリジル荟、2ークロロー5ーオクチルオキ シカルボニルフェニル苺、2.4-ジクロロフェ ニル基、2-クロロー5-(1-ドデシルオキシ

は脂肪族をまたは芳香族をが好ましい。一般式 (Cp-6)においてRssはクロール原子、脂肪 族落またはRss CONH-基が好ましい。 dは1 または2が好ましい。Rssは芳香族芸が好ましい。 一般式 (Cp-7)においてRssはRss CONH 一基が好ましい。一般式 (Cp-7)においては dは1が好ましい。Rss は脂肪疾萎または芳香族 器が好ましい。一般式 (Cp-8)においてeは りまたは1が好ましい。Rss としてはRss OCONH-基、Rss CONH-基またはRss SOs NH-基 が好ましくこれらの定域位置はナフトール歌の5 位が好ましい。一般式 (Cp-9)においてRss としてはRss CONH-基、Rss SOs NH-基、 にいては Rss CONH-基、Rss SOs NH-基、 Rss NSOs -基、Rss SOs NH-E Rss CONH-E Rss

- 巻、ニトロ基またはシアノ基が好ましい。 - 般式 (Cp - 10) においてR。3は R。3 N C O - 巻、R。3 O C O - 巻またはR。3 C O

- 基が好ましい。

カルポニルエトキシカルボニル) フェニル番、2 ークロロフェニル基または2-エトキシフェニル 猛が挙げられる。

Rsaとしては、プタノイルアミノ基、2~クロ ロー3ープロパノイルアミノアニリノ茶、3-(2- (2. 4-ジーL-アミルフェノキシ) ブ タンフミド) ベンズアミド茶、3 - (4 - (2. 4ージーしーアミルフェノキシ) プタンアミド) ベンズアミド茲、2-クロロー5-テトラデカン アミドアニリン基、5~(2、 4~ジーしーアミ ルフュノキシアセトアミド) ペンズアミド基、2 ークロロー5ードデセニルスクシンイミドアニリ ノ巻、2-クロロー5-(2-(3-しープチル ー 4 ーヒドロキシフェノキシ) テトラデカンアミ ド) アニリノ荟、2,2-ジノチルブロパンフミ ド基、 2-(3-ペンタデンルフェノキン)プタ ンアミド茶、ピロリジノ茶またはN,N-ジプチ ルアミノ基が挙げられる。Rssとしては、2. 4. 6 - トリクロロフェニル各、2 - クロロフェニル 差、2.5-ジクロロフェニル基、2.3-ジク

ロロフェニル基、2.6-ジクロロー(-メトキ シフェニル益、4- (2- (2. 4-ジーヒーア ミルフェノキシ) ブタンアミド1 フェニル益また は2、6-ジクロロー 4ーメタンスルホニルフェ ニル基、が好ましい例である。 R suとしてはメチ ル芯、エチル芯、イソプロピル芯、メトキシ芯、 エトキシ基、メテルチオ基、エテルチオ基、1-フェニルクレイド基、玄たは3~(2. 4 - ジー しーアミルフェノキシ) プロピルなが挙げられる。 Rssとしてはるー(2.4ージーェーアミルフェ ノキシ) プロピル芯、3~(1~(2~(1~ (4-ヒドロキシフェニルスルホニル) フェノキ シ) テトラデカンアミド) フェニル) プロピル基、 メトキシ差、メチルチオ基、エチルチオ基、メチ ル基、1ーメチルー2ー く2ーオクチルオキシー 5 - [2-オクチルオキシー5 - (1. 1. 3. 3ーテトラメチルプチル) フェニルスルホンアミ ド) フェニルスルホンアミド) エチル茲、3 -(4- (4-ドデシルオキシフェニルスルネンア ミド) フェニル) プロピル益、1、1ージメチル

- 2 - (2-オクテルオキシ-5 - (1, 1, 3, 1 -テトラノチルプチル) フェニルスルホンアミ ド】エチル益、またはドヂシルチオ基が挙げられ る。 Rseとしては 2 ークロロフェニル基、ペンタ フルオロフェニル器、ヘブタフルオロプロピル器、 1-(2, 4-ジーしーアミルフェノキシ) プロ ピル茜、3- (2、4-ジーェーアミルフェノキ シ) プロピル基、2. 4ージーヒーアミルメチル 益、またはフリル基が挙げられる。Rs.としては クロル菓子、メチル基、エテル基、プロピル基、 プチル苺、イソプロピル苺、2-(2.4ージー ιーアミルフェノキシ) ブタンアミド益、2~ (2、 4ージーヒーアミルフェノキシ) ヘキサン アミド広、1- (2. 4ージーヒーオクチルフェ ノキシ) オクタンアミド益、2-(2-クロロフ ュノキシ) テトラデカンアモド基、2- し4-(4-ヒドロキシフェニルスルネニル) フェノキ シ) テトラデカンアミド基、または2~ (2-(2, 4ージーェーアミルフェノキシアセトアミ ド) フェノキシ) ブタンアミド基が挙げられる。

R.oとしては4-シアノフェニル店、2-シアノ フェニル益、4-プチルスルホニルフェニル基、 4 - プロピルスルホニルフェニル落、 4 - クロロ - 3 - シアノフェニル基、 4 - エトキシカルポニ ルフェニル基、または3,4-ジクロロフェニル 益が挙げられる。R。」としては、プロピル基、 2 ーメトキシフェニル基、ドデシル基、ヘキサデシ ル基、シクロヘキシル基、3-(2,4-ジーェ - アミルフェノキシ) プロピル基、 4 - (2。 4 ージーヒーアミルフェノキシ)ブチル基、3-F デシルオキシプロピル基、しープチル基、2~メ トキシー5-ドアシルオキシカルポニルフェニル 益、または1ーナフチル益が挙げられる。 R ...と してはイソブチルオキシカルポニルアミノ苔、エ トキシカルポニルアミノ苺、フェニルスルホニル アミノ巻、メタンスルホンアミド基、ペンズアミ ド基、トリフルオロアセトアミド基、3ーフェニ ルウレイド基、プトキシカルポニルアミノ落、ま たはアセトアミド基が挙げられる。Rよっとしては、 2. イージーιーアミルフェノキシアセトアミド

基、2 - (2、4 - ジー l - アミルフェノキシ)
ブタンアミド基、ヘキサデシルスルホンアミド基、
N - メチルーN - オクタデシルスルファモイル基、
I N - ジオクチルスルファモイル基、4 - l - オクチルベンゾイル基、ドデシルオキシカルボニル基、クロール頭子、ニトロ基、シアノ基、N - (4 - (2、4 - ジー・アミルフェノキシ) プチル) カルパモイル基、N - 3 - (2、4 - ジー・アミルフェノキシ) プロピルスルファモイル
基、メタンスルホニル基またはヘキサデシルスルホニル基が挙げられる。

一般式(C)において、L. は好主しくは以下のものが挙げられる。

(1) へミアセタールの関変反応を利用する基例えば米国特許素 4、1 4 6、3 9 6 号、特別 昭 6 0 - 2 4 9 1 4 8 号および同 6 0 - 2 4 9 1 4 9 号に記載があり下記一般式で変わされる基で ある。ここで●印は一般式 (C) で乗わされる化合物の A、し、と結合する位置を表わし、●●印はし、または 2 と結合する位置を表わす。

特別平 4-184435 (38)

一般式 (T-1)·

$$* \left(\begin{array}{c} R \\ V - C \\ R \end{array} \right)$$

式中、Wは酸素原子、イオウ原子または一N--Ris

基を要わし、RiiおよびRiiは水素原子または置 検基を要わし、Riiは置換基を裏わし、「は!ま たは2を要わす。「が2のとき、2つの

W.,, | |-W-C-は同じものもしくは異なるものを复わ | | R.,,

す。 R : : および R : : が重換 落を変わすときおよび R : s の代表的な例は各々 R : s 甚、 R : s C O ~ 萎、 R : s S O a ~ 基、 R : s N C O ~ 基または

R , , N S O 。 一益が半げられる。 ここで R , s は 脳 | | R , s

助版器、芳香版器または復業限器を変わし、Rio は水素原子、脂肪旅器、芳香族器または復常根器

(2) 分子内求協置投反応を利用して開製反応を 起こさせる基

例えば米国特許系4.248.292号に記載 のあるタイミング基が挙げられる。下記一段式で 表わすことができる。

一般式 (T-2)

*-Nu-Link-E-**

式中、Nuは求抜器を表わし、酸素原子またはイオウ原子が求核性の例であり、Eは求電子器を表わし、Nuより求核攻撃を受けて**印との結合を開製できる器でありし1 nkはNuとEとが分子内求核置換反応することができるように立体的に関係づける連結器を変わす。一般式(T-2)で表わされる器の具体例としては例えば以下のものである。

を扱わす。 R ...、 R ... 及び R ... の各々が 2 価 答を 扱わし、連結し、 歴状構造を形成する場合も包含 される。 一般式 (T-1) で 変わされる 落の 具体 的例としては以下のような なが 挙げられる。

特别平 4-184435 (39)

(1) 共役系に沿った電子移動反応を利用して開 安反応を起こさせる器。

例えば米国特許第4.409.323号、同第4.421.845号、特別昭57-18803 5号、同58-98728号、阿58-209736号、同58-209737号、同58-209737号、同58-20 9738号等に記載があり、下記一般式(T-3)で扱わされる基である。

一般式 (T-3)

式中、*印、**印、W、Rii、Riiをおびしは(T-1)について説明したのと同じ室味を表わす。ただし、RiiとRiiとが結合してベンゼン恵または復素種の構成要素となってもよい。また、RiiもしくはRiiとWとが結合してベンゼン恵または復素環を形成してもよい。また、Zi と Zi はそれぞれ独立に炭素原子または窒素原子を実わし、xとyは0または1を表わす。Zi が炭素原

子のときょは1であり、 Z , が宝素原子のときょは0 である。 Z 。 と y との関係も Z 、 と x との関係と同じである。 y た、 y は y または y を y を y を y と

でも異なっていてもよい。

以下に(T-3)の具体例を挙げる。

(4) エステルの加水分解による腐裂反応を利用 する差。

例えば西弦公開特許第2.626.315号に 記載のある連結基であり以下の基が挙げられる。 式中*印および**印は一粒式(T-1)につい て説明したのと同じ意味である。

CH, ...

CH, ...

CH, ...

CH, ...

CH, ...

CH, ...

を表である。

一般式 (T-6)

式中、*印、**印およびWは一般式(T-1)において説明したのと同じ意味であり、RiaはRiaと同じ意味を要わす。一般式(T-6)で表わされる基の具体的例としては以下の基が挙げられる。

 L_1 として好ましくは(T-1) \sim (T-5) で示されるものであり、特に好ましくは(T-1)と(T-4)である。

(C) におけるA‐ (L,)』‐と結合するのが好ましい例である。

Zで変わされる基は好ましくは下記一般式(D-II) で扱わされる基は好ましくは「D-III) で扱わされる基である。

一脸式 (D-I)

$$x - S - R_{21} - ((X_1)_p - R_{22})_1 - Y_2$$

一般式 (D-I)

$$*-S-X_1-((X_1)_1-R_{12})_1-Y_2$$

一般式 (D - E)

$$*-S-X_1-\{(X_1)_1-R_{22}\}_1-Y_2$$

式中 * 印は A ~ (L₁)』 ~ と結合する位置を表わし、R₂₁は炭素数 1 ~ 8 好ましくは 1 ~ 5 の 2 値の脂肪族基を表わし、R₂₂は R₂₁と同じ意味の基、炭素 6 ~ 1 0 の 2 値の芳香族基または 3 員な

』は好ましくは0またはしである。

一般式(C)においてでで表わされる夢に詳し くは公知の漢白促進剤残基が挙げられる。例えば 米国特许系3. 893. 858号明超客、英国特 許第1138842号明細書、特閒昭53-14 1623号公報に記載されている如き確々のメル カプト化合物、特開昭53-95630号公報に 記載されている如きジスルフィド結合を有する化 合物、特公昭53-9854号公報に記載されて いる如きチアゾリジン読選体、特開昭53~94 927号公報に記載されている如きイソチオ原素 誘導体、特公昭45-8506号公福、特公昭4 9 - 2 6 5 8 5 号公報に記載されている如きチオ **果素誘導体、特開昭49-42349号公報に記** 載されている如きチオアミド化合物、特別昭55 - 26506号公帑に記載されている如きジチオ カルパミン敵塩塩、米国特許第45-52834 号明細書に記載されている如きアリーレンジアミ ン化合物等である。これらの化合物は、分子中に 含まれる環境可能なヘテロ原子において、一般式

いし8貝環、好ましくは5頁もしくは6貴型の2 筋の複素環茎を裏わし、

X, It-0-.-S-.-C00-.-50: --

-N-, -N-CO-, -N-SO: -,

R₂₂ R₃₃ R₃₃ -S-C-, -C-, -NCOO-, -N=C-,

O O R:: R:: -NCO-N-、または-NSO; N-芬を表わ

-NCO-N-、Efter-NSU; N-Great I I I Ris Ris Ris Ris Ris

じ意味の基もしくは水素原子を変わし、rは0をたは!を変わし、iは0ないしくの整数を変わし、 jは1ないしくの整数を変わしとは0ないしくの 整数を変わす。但し、j個のYiは

R:.- ((X,), - R::) , および X, - ((X,), - R::) , の選換可能な位置に おいて結合し、k個のY, は

 エチルチオ苺)などが挙げられる。

X。で表わされる芳香族基およびRouが芳香族基を表わずときの芳香族基は蔵検基を有してもよい。例えば、前足脂肪族基裏換基として列挙したものが挙げられる。

X、で変わされる複素電話およびR。が複素取 品を表わすときの複素取為はヘチロ原子として設 素原子、イオウ原子もしくは窒素原子を有する語 和もしくは不飽和、複換もしくは無変換の複素取 各である。例えばピリジン型、イミダゾール型、 ピペリジン型、オキシラン理、スルホラン型、イ ミダゾリジン型、チアゼピン取またはピラゾール 理などが挙げられる。電検器としては前記脂肪核 法定検路として列挙したものなどが挙げられる。

一般式 (D - I) で変わされる器の具体例としては例えば以下のものが挙げられる。

-S(CH₂),CO₂H, -SCHCO₃H, -SCH₂CH₃OH,

- -SCH.CONHCH.CO.R. -SCH.CH.OCH.CO.H.
- -SCH.COGCH.CH.ON.
- -SCH,CH,OCH,CH,OCH,CH,OH.

-SCH_CH_SCH_CO_H. -SCH_CH_CH_CO.H.

一般式 (D-I) で失わされる蓋の具体例としては例えば以下のものが挙げられる。

一般式 (D-II) で変わされる基の具体例としては例えば以下のものが挙げられる。

次に本発明に好ましく用いられる漂白促進剤を 飲出する化合物の具体例を挙げるが、本発明はこ れらに限定されるものではない。

待閒平 4-184435 (43)

c - (10)

C - (13)

特開平 4-184435 (44)

c - (17)

C - (18)

CH,0-COCHCONE-C2

CO.C...N.22

C - (21)

OH

CONH(CH₂) 20 - C₂H_{1,1}(t)

S

I

CH₂CHCH₂OH

I

OH

C - (22)

ON CONNC. 18 77

特閒平 4-184435 (45)

c'- (21)

特閒平 4-184435 (48)

特別平4-184435 (47)

c - (46)

C - (49)

c - (50)

$$C - (65)$$

c - (61)

その他、リサーチ、ディスクロージャー「tes Ma 2 4 2 4 1 号、周 1 1 4 4 9 号、特開昭 6 1 -201247号公報、特問昭53-106749 **号、同63-121843号、同63-1218** 4.4 号に記載された化合物も同様に用いられる。

また、本発明に用いられる滅白促進剤放出化合 物は、上記の特許明領書の記載に基づいて容易に · 合成することができる。

本発明にかかわる漂白促進剤放出化合物は、感 光材料を構成するいづれの層にも添加することが できるが、恵先性乳剤層に添加することが好まし い。その添加量はいづれの層においても1点さり I×IO **からし×IO **モルの範囲であり、1 ×10-4から5×10-2モルの範囲が好ましい。

本発明の減白促進剤放出化合物の返加方法は、 後述の通常のカプラーと同様にして思光材料に添 加することができる。

本発明の感光材料には、感光材料の製造後、値 背光を与えて発色現象処理されるまでの間の感光 材料の経時保存性を改良する目的でホルマリンス

$$c - (71)$$

カベンジャー (ホルムアルデヒド頬と反応してこ れを固定する化合物)を使用することが好ましい。

これらホルマリンスカベンジャーとしては下記 一般式(S-I)及び/または(S-I)で表わ される化合物またはそれらの塩を含有することが 特に好ましい。

[式中、X、およびX。は敵素原子または=N H 基、RiおよびRiuは水素原子、アシル基また は置摘器を有してもよい巣化水素残器、Riaおよ びR₁₄は水素原子、水酸基、置換蒸を有してもよ いアミノ益、渥換益を有してもよい炭化水常残益 または一口R基(Rは置換基を有してもよい炭化 水常残器)を表わし、RisとR;。は遠結して5~ 6 異粒和炭素型核毛形成してもよい。ただしR., およびR,zは水酸化メチル基であることはなく、

【式中、X、およびX。は数乗原子または=N H 基、RisおよびRisは水素原子、アシル基また は置換基を有してもよい炭化水素残器、Rinは置 換基を有してもよいイミノ器または置換基を有し でもよい炭化水素残器を変わす。ただしRisおよ びRisは水酸化メチル基であることはなく、また X、およびX。がともに酸素原子であってしかも Rinが置換器を有してもよい炭化水素残器である ときにはRisおよびRisの少なくとも1つは水素

原子である。)

以下にこれら化合物の具体例を挙げる。

$$(S-3)$$

$$0 \xrightarrow{N} CH, \qquad (S-4)$$

$$0 \xrightarrow{N} 0$$

$$(S-5)$$

$$0 = N$$

$$N \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow N$$

$$0 \longrightarrow$$

$$(S-7)$$

$$0 \longrightarrow \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 \longrightarrow \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 \longrightarrow \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 \longrightarrow \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 \longrightarrow \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

-468-

$$(5-17)$$

$$(S - 19)$$

$$0 = \bigvee_{\substack{N \\ 1 \\ C.H.}} B$$

$$(S-26)$$

$$(S-27)$$

$$(S-28)$$

$$(S-23)$$

$$(S-29)$$

$$(S - 30)$$

$$(S-31)$$

(S - 33)

(S-34)

(S - 35)

(S - 36)

(S - 41)

(S-42)

(S - 43)

(S-37)

(S-38)

(S - 39)

(S - 40)

これら化合物は、たとえばプレタン・オブ・ザ・ケミカル・ソサイアティ・オブ・ジャベン (Belletinge! the Chemical Society of Japan) 3 9 巻 1 5 5 9 ~ 1 5 6 7 頁、1 7 3 4 ~ 1 7 3 8 頁(1 9 6 6)、ケミッシェ・ベリヒテ (Chemische Berichte) 5 4 B 巻 1 B 0 2 ~ 1 B 3 3 頁、2 4 4 1 ~ 2 4 7 9 頁(1 9 2 1)などに記載されている方法に埋じて合成することができる。

これら化合物は「確または2種以上を組み合わせて感光材料中のいかな層に近加されてもよいが、中間層、フィルター層、保護層、アンチハレーション層など空光性乳剤解以外の補助層に近加することが好ましい。

これらの化合物は、歴光材料の保存中にカプラーに届影響を与えるホルアルデヒド類、特にホルムアルデヒドガスを固定し、歴光材料の経時安定性を改良するのみならず、歴光材料の撮影役から発色現像処理されるまでの間の経時安定性をも改良するものであり、さらには発色現像処理後の色

仏巫牢性をも改良する効果を有している。

本発明の感光材料は、支持体上に青感色性層、 終惑色性層、赤感色性層のハロゲン化級乳剤層の うち少なくとも!層が設けられていればよく、ハ ・ロゲン化型乳剤層および非感光性層の層数および 層順に特に耐阻はない。典型的な例としては、支 持体上に、実質的に感色性は同じであるが患光度 の異なる複数のハロゲン化銀乳剤層から成る患光 性層を少なくとも1つ有するハロゲン化級写真感 光材料であり、な思光性層は青色光、緑色光、お よび赤色先のいずれかに恋色性を有する単位感光 性層であり、多層ハロゲン化級カラー写真感光材 料においては、一般に単位感光性層の配列が、支 特体値から順に赤思色性層、緑塩色性層、青感色 性の順に設置される。しかし、目的に応じて上記 設置順が逆であっても、同一患色性層中に異なる 恋光性層が挟立れたような設置順をもとり得る。

上記のハロゲン化級感光性層の間および最上層、 最下層には各種の中間層等の非感光性層を設けて もよい。

度音感光性層(BL)/高感度音感光性層(BH) /高感度縁感光性層(GH)/低感度縁感光性層 (GL)/高感度赤感光性層(RH)/低速度赤 感光性層(RL)の順、またはBH/BL/GL /GH/RH/RLの順、またはBH/BL/G H/GL/RL/RHの順等に設置することがで きる。

また特公昭55-34932号公報に記載されているように、支持体から最も違い例から背極光性層/GH/RH/GL/RLの順に配列することもできる。また特別昭56-25738号、同62-63936号明御書に記載されているように、支持体から最も違い例から肯感光性層/GL/RL/CH/RHの順に配列することもできる。

また特公昭49-15495号公報に記載されているように上層を最も感光度の高いハロゲン化類乳剤層、中層をそれよりも低い感光度のハロゲン化類乳剤層、下層を中層よりも更に感光度の低いハロゲン化類乳剤層を配置し、支持体に向かって感光度が順次低められた感光度の異なる3層か

接中間層には、特別図61-43748号、周59-113438号、周59-113438号、周59-113440号、周61-20038号明 超零に記載されるようなカプラー、DIR化合物 等が含まれていてもよく、通常用いられるように 進色防止剤を含んでいてもよい。

各単位思先性層を排放する複数のハロゲン化级 利利層は、西独特許第1、121、470号ある いは英国特許第923、045号に記載されるように高速度乳剤腫、低速度乳剤腫の2種様成を好 ましく用いることができる。通常は、支持体に向 かって順次感光度が低くなる様に配列するのが好 ましく、また各ハロゲン乳剤屋の間には非遮光性 層が設けられていてもよい。また、特別超57~ 112751号、同62~206543号等に 記載されているように支持体より離れた例に低速 度乳剤層、支持体に近い個に高速度乳剤層を設置 してもよい。

具体例として支持体から最も違い例から、低感

ら構成される配列が挙げられる。このような感光 度の異なる3層から構成される場合でも、特関昭 5 9 - 2 0 2 4 6 4 号明初書に記載されているよ うに、同一感色性層中において支持体より超れた 倒から中感度乳剤部/高型度乳剤溶/低速度乳剤 層の順に配置されてもよい。

その他、高感度乳剤層/低感度乳剤層/中感度 乳剤層、あるいは低速度乳剤層/中感度乳剤層/ 高速度乳剤層などの項に配置されていてもよい。

また、4層以上の場合にも、上記の如く配列を 変えてよい。

上記のように、それぞれの感光材料の目的に応 じて種々の層構成・記列を選択することができる。

本発明に用いられる写真感光材料の写真乳剤層に含有される好ましいハロゲン化額は約30モル 対以下のヨウ化級を含む、ヨウ具化級、ヨウ塩化 級、もしくはヨウ塩臭化類である。特に好ましい のは約2モルがから約10モルがまでのヨウ化銀 を含むヨウ臭化観もしくはヨウ塩臭化級である。

写真乳剤中のハロゲン化銀粒子は、立方体、八

画体、十四面体のような規則的な結晶を有するもの、球状、板状のような変則的な結晶形を有するもの、双晶面などの結晶欠陥を有するもの、あるいはそれらの複合形でもよい。

ハロゲン化線の粒径は、約0.2ミクロン以下の敵粒子でも投影面積直径が約10ミクロンに至るまでの大サイズ粒子でもよく、多分数乳剤でも単分散乳剤でもよい。

本発明に使用できるハロゲン化類写真乳剤は、例えばリサーチ・ディスクロージャー(RD) No. 17643(1978年12月)、22~23頁、"1. 乳剤製造(Enulsion preparation and types)"、および同No.18716(1979年11月)、648頁、同No.307105(1989年11月)、863~865頁、およびグラフキデ系「写真の物理と化学」、ボールモンテル社刊(P.Glafkides,Chemie et Phisique Photographique, Paul Hontel, 1967)、ダフィン著「写真乳剤化学」、フェーカルプレス社刊(G.F. Duffig,Photographic Enulsion Chemistry(Focal

遠をなしていてもよい。また、エピタキシャル後 合によって過度の異なるハロゲン化額が接合され ていてもよく、また例えばロダン線、酸化値など のハロゲン化線以外の化合物と接合されていても よい。また種々の結晶形の粒子の混合物を用いて もよい。

上記の乳剤は潜像を主として表面に形成する表面潜像型でも、粒子内部に形成する内部滑像型でも表面と内部のいずれにも潜像を有する型のいずれらでよいが、ネガ型の乳剤であることが必要である。内部潜像型のうち、特別昭63-264740号に記載のコア/シェル型内部潜像型乳剤であってもよい。このコア/シェル型内部潜像型乳剤の調製方法は、特別昭59-133542号に記載されている。この乳剤のシェルの厚みは、現像処理等によって異なるが、3~40mmが好ましく、5~20mmが特に好ましい。

ハロゲン化級乳剤は、通常、物理無成、化学無成および分光増感を行ったものを使用する。このような工程で使用される添加剤はリサーチ・ディ

Press. 1966))、ゼリクマンら著「写真気料の製造と集命」、フォーカルプレス社刊(V.L. Zelikman et al.. Making and Coating Photographic Emulsion, Focal Press. 1964) などに記載された方法を用いて調製することができる。 米国特許第3.574.628号、岡J.655.394号および英国特許第1.413.748号などに記載された単分批表別も好ましい。

また、アスペクト比が約3以上であるような平板状粒子も本発明に使用できる。平板状粒子は、ガトフ膏、フェトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング (Gateff, Photographic Science and Eagineering)、第14巻248~257頁(1970年):米国特許男4、434、226号、同4、414、310号、同4、433、048号、同4、439、520号および英国特許第2、112、157号などに記載の方法により簡単に調製することができる。

結晶構造は一様なものでも、内部と外部とが異 質なハロゲン組成からなるものでもよく、層状構

スクロージャー版 1 7 6 4 3、 周版 1 8 7 1 6 お よび 同版 3 0 7 1 0 5 に記載されており、 その譲 3 萬所 を後掲の 支にまとめた。

本発明の感光材料には、感光性ハロゲン化線乳剤の粒子サイズ、粒子サイズ分布、ハロゲン組成、粒子の形状、感度の少なくとも1つの特性の異なる2種類以上の乳剤を、周一層中に混合して使用することができる。

米国特許第4.082.553号に記載の粒子 変面をかぶらせたハロゲン化銀粒子、米国特許第 4.626.498号、特闘昭59-21485 2号に記載の粒子内部をかぶらせたハロゲン化銀 粒子、コロイド展を歴光性ハロゲン化銀乳剤層 よび/または実質的に非歴光性の観水性コロイド 層に好ましく使用できる。粒子内部または裏面を かぶらせたハロゲン化銀粒子内は、歴光材料の未 第光部および銭光部を関わず、一様に(非体様に) 現像が可能となるハロゲン化銀粒子のことをいう。 粒子内部または裏面をかぶらせたハロゲン化銀粒 子の調製法は、米国特许第4.626.498号、

特別平4-184435 (65)

弁閉昭59-214852号に記載されている。

本発列には、非感光性微粒子ハロゲン化銀を使用することが好ましい。 非感光性微粒子ハロゲン 化版とは、色素菌像を得るための像様露光時においては感光せずに、 その現象処理において実質的 に現住されないハロゲン化類微粒子であり、あら かじめカブラされていないほうが好ましい。

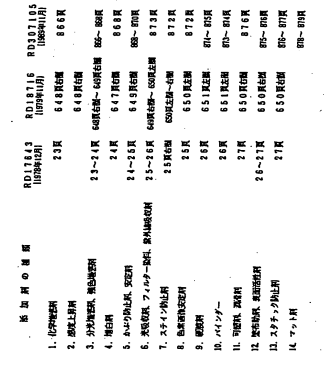
数粒子ハロゲン化版は、平均粒径(投影面積の 円相当底径の平均値)が 0.01~0.5 g mが 好ましく、 0.02~0.2 g mがより好ましい。

微粒子ハロゲン化級は、通常の感光性ハロゲン 化級と同様の方法で顕製できる。この場合、ハロ ゲン化級粒子の表面は、化学的に増添される必要 はなく、また分光増速も不要である。ただし、こ れを禁布液に添加するのに先立ち、あらかじめト リアゾール系、アディンデン系、ベンゾチアゾリ ウム系、もしくはメルカプト系化合物または亜鉛 化合物などの公知の安定剤を添加しておくことが 好ましい。この微粒子ハロゲン化銀粒子含有層に、 コロイド級を好ましく含有させることができる。

本発明の感光材料の塗布退量は、10.0 g/

可以下であり、7.0 g/可以下が好ましく、5.0 g/可以下が特に好ましい。

本発明に使用できる公知の写真用添加剤も上記の3つのリケーチ・ディスクロージャーに記載されており、下記の表に関連する記載箇所を示した。



· . .

また、ホルムアルデヒドガスによる写真性能の 劣化を防止するために、米国特許 4. 4 1 1. 9 8 7 号中同第 4. 4 3 5. 5 0 3 号に記載された ホルムアルデヒドと反応して、固定化できる化合 物を感光材料に添加することが好ましい。

本発明の歴光材料には、米国特許第4.740.454号、同第4.788.132号、特開昭62-18539号、特開平1-283551号に記載のメルカプト化合物を含有させることが好ましい。

本発明の歴光材料に、特闘平1-106052 号に記載の、現像是理によって生成した現像類量 とは無関係にかぶらせ利、現像促進剤、ハロゲン 化複溶剤またはそれらの前駆体を放出する化合物 を含有させることが好ましい。

本発明の忠光材料には、国際公開W088/04794号、特表平1-502912号に記載された方法で分散された数料またはEP317,308A号、米国特許4,420,555号、特別平1-259358号に記載の数料を含有させる

7号、リサーチ・ディスクロージャー他 2 4 2 2 0 (1984年6月)、特闘 8 6 0 - 3 3 5 5 2 号、リサーチ・ディスクロージャー他 2 4 2 3 0 (1984年6月)、特闘 8 6 0 - 4 3 6 5 9号、周61-72238号、周60-35730号、周55-118034号、周60-185951号、米国特許 3 4 、500、630号、周第4、540、654号、周第4、556、630号、国際公開 8 0 8 8 / 0 4 7 9 5 号等に記載のものが特に好ましい。

シアンカプラーとしては、フェノール系及びナフトール系カプラーが挙げられ、米国特許第4.052.212号、同第4.146.396号、同第4.228.233号、同第4.296.200号、同第2.369.929号、周第2.801.171号、同第2.772.162号、同第2.895.826号、同第3.772.002号、同第3.758.308号、同第4.334.011号、同第4.327.173号、西独特許公同第3.329.729号、欧州特許第1

ことが好ましい。

本発明には種々のカラーカプラーを使用することができ、その具体例は前出のリサーチ・ディスクロージャー版 17643、VI-C~C、および同版307105、VI-C~Cに記載された特許に記載されている。

イエローカプラーとしては、例えば米国特許系3.933.501号、周第4.022.620号、周第4.326.024号、周第4.401.752号、周第4.248.961号、特公昭58-10739号、英国特許系1.425.020号、周第1.476.760号、米国特許系3.973.968号、周第4.314.023号、周第4,511.649号、欧州特許系249.473人号、等に記載のものが好ましい。

マゼンタカプラーとしては5-ビラゾロン系及びビラゾロアゾール系の化合物が好ましく、米閣特許第4.310.619号、周第4.351.897号、欧州特許第73.636号、米国特許第3.061.432号、周第3.725.06

21.365 A号、関第249.453 A号、米 国特許第3.446.622号、開票4.333. 999号、関連4.775.616号、開第4. 451.559号、開第4.427.767号、 開第4.690.889号、開第4.254.2 12号、開第4.296.199号、特別昭61 -42658号等に記載のものが好ましい。

ポリマー化された色素形成カプラーの真型例は、 米国特許第3. 451.820号、開第4.08 0.211号、開第4.367.282号、開第 4.409.320号、開第4.576.910 号、英国特許2.102.137号、欧州特許第 341.188A号等に記載されている。

発色色素が返度な拡散性を有するカプラーとしては、米国特許第4、356、237号、英国特許第2、125、570号、欧州特許第96、570号、西独特許(公開)第3、234、533号に記載のものが好ましい。

発色色素の不要吸収を補正するためのカラード ・カプラーは本発明のイエローカラードシアンカ

特別平 4-184435 (87)

プラーに加えて、リサーチ・ディスクロージャー Ma 1 7 6 4 3 の 97 - C 項、同地 3 0 7 1 0 5 の 97 - C 項、米国特許 第 4 . 1 6 3 . 6 7 0 号、特公 昭 5 7 - 3 9 4 1 3 号、米国特許 第 4 . 0 0 4 . 9 2 9 号、同類 4 . 1 3 8 . 2 5 8 号、英国特许 第 1 . 1 4 6 . 3 6 8 号に記載のものが好ましい。また、米国特許 第 4 . 7 7 4 . 1 8 1 号に記載のカップリング時に放出された蛍光色素により発色色素の不要 最収を補正するカプラーや、米国特許 第 4 . 7 7 7 . 1 2 0 号に記載の項像主演と反応して色素を形成しうる色素プレカーサー基を離散 器として有するカプラーを用いることも好ましい。

カップリングに伴って写真的に有用な残茎を放出する化合物もまた本発明で好ましく使用できる。 現像即制剂を放出するD! Rカプラーは、前述の RD17643、VI-P項及び同M307105、 VI-P項に記載された特許、特開昭57-151 944号、同57-154234号、同60-1 84248号、同63-37346号、同63-37350号、米国特許4、248、962号、 現住時に面像状に造核剤もしくは現像促進剤を 放出するカプラーとしては、英国特許第2,09 7.140号、同第2,131,188号、特別 昭59-157638号、同59-170840 母に記載のものが好ましい。また、韓四四60-

同4. 782. 01.2 子に記載されたものが好ま

号に記載のものが好ましい。また、特別昭60-107029号、同60-252340号、特別平1-44940号、同1-45687号に記載の現像主演の酸化体との酸化還元反応により、かよらせ割、現像促進剤、ヘロゲン化気槽剤等を対

ぶって射、攻体促進制、ヘロケン化表揮刑等を基 出する化合物も好ましい。

その他、本発明の患光材料に用いることのできる化合物としては、米国特許第4.130.427号に記載の競争カプラー、米国特許第4.283.472号、同第4.338.393号、同第4.310.618号等に記載の多当量カプラー、特開昭60-185950号、特開昭62-24252号等に記載のDIRレドックス化合物放出カプラー、DIRカプラー放出カプラー、

DIRカプラー放出レドックス化合物もしくはDIRレドックス放出レドックス化合物、欧州特許第173、302人号、四第313、308人号に記載の離放後位立る色素を放出するカプラー、米国特許第4、555、477号等に記載のリガンド放出カプラー、特闘昭63-75747号に記載のロイコ色素を放出するカプラー、米国特許第4、774、181号に記載の蛍光色素を放出するカプラー等が挙げられる。

本発明に使用するカプラーは、種々の公知分散 方法により歴光材料に導入できる。

水中油漬分散法に用いられる高沸点溶媒の例は 米国特許祭2、322、027号などに記載されている。

水中油漬分散法に用いられる常圧での沸点が175で以上の高液点有機溶剤の具体例としては、フタル酸エステル類(ジブチルフタレート、ジシクロヘキシルフタレート、ジー2~エチルヘキシルフタレート、デシルフタレート、ピス(2、4~ジーしーアミルフェニル)フタレート、ピス

(2、4-ジーレーアミルフェニル) イソプタレ ート、ビス(l,lージエチルプロビル)フタレ ートなど)、リン酸またはホスホン酸のエステル 競(トリフェニルネスフェート、トリクレジルホ スフェート、2ーエチルヘキシルジフェニルホス フェート、トリシクロヘキシルホスフェート、ト リー2ーエチルヘキシルホスフェート、トリドデ シルホスフェート、トリプトキシエチルホスフェ ート、トリクロロプロピルホスフェート、ジー 2 ーエチルヘキシルフェニルホスホネートなど)、 安息香酸エステル質(2ーエチルヘキシルベンゾ エート、ドデシルベンゾエート、2-エチルヘキ シルーゥーヒドロキシベンゾエートなど)、アミ ド蛾(N,Nージエチルドデカンアミド、N,N ージエチルラウリルアミド、N-テトラデシルピ ロリドンなど)、アルコール類またはフェノール 蛾(イソステアリルアルコール、2,4ージー しゃてしーアミルフェノールなど)、型防族カル ギン酸エステル類(ピス(2-エチルヘキシル) セパケート、ジオクテルアゼレート、グリセロー

: **:** :

ルトリプチレート、イソステアリルラクテート、トリオクチルシトレートなど)、アニリン誘導体(N. Nージプチルー2ープトキシー5ーtertーオクチルアニリンなど)、皮化水素質(パラフィン、ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフクレンなど)などが挙げられる。また補助溶剤としては、沸点が約30で以上、好ましくは50で以上的160で以下の有機溶剤などが使用でき、負型別としては酢酸エチル、酢酸プチル、プロピオン酸エチル、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、2ーエトキシエチルアセテート、ジメチルホルムアミドなどが挙げられる。

ラテックス分散法の工程、効果および含浸用のラテックスの具体例は、米国特許第4、199、363号、西独特許出職(OLS)第2、541、274号および向第2、541、230号などに記載されている。

本発明のカラー墜光材料中には、フェネチルア ルコールや特開昭63-257747号、周62 -272248号、および特開平1-80941

限序を意味し、酸脂調速度T.// は、当該技術分野において公知の手法に従って測定することができる。例えば、エー・グリーン(A.Green)らによりフォトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング(Photogr.Sci.Eag.)、19巻、2号、124~129頁に記載の型のスエロメーター(脳調計)を使用することにより、測定でき、T.// は発色現像液で30で、3分15秒処理した時に到達する最大影調膜序の90%を飽和設序とし、飽和限厚の1/2に到達するまでの時間と定義する。

設影測速度 Tivi は、バインダーとしてのゼラチンに硬膜剤を加えること、あるいは塗布後の経時条件を変えることによって頻繁することができる。また、影測率は150~400%が好ましい。影測率とは、さきに述べた条件下での最大影測膜厚から、式:(最大影測膜厚一膜厚)/膜厚に従って計算できる。

本発明の感光材料は、乳剤層を有する側の反対 側に、乾燥膜厚の絶和が2gm~20gmの気水

=

号に記載の1、2ーペンズイソチアゾリンー3ー オン、nーブチル p-ヒドロキンペンゾエート、 フェノール、4-クロルー3、5ージメチルフェ ノール、2-フェノキシエタノール、2-(4-チアゾリル)ペンズイミダゾール等の各種の防腐 割もしくは防黴剤を添加することが好ましい。

本発明は種々のカラー歴光材料に通用すること ができるが、好ましくは一般用もしくは映画用の カラーネガフィルムが代表的な例である。

本発明に使用できる通当な支持体は、例えば、 前述のRD. 版 17643の28頁、同版 187 16の647頁右側から648頁左脚、および同 版 307105の879頁に記載されている。

本発明の感光材料は、乳料層を有する例の全観水性コロイド層の限度の総和が28μの以下であることが好ましく、23μm以下がより好ましく、18μm以下が更に好ましく、16μm以下が特に好ましい。また腰彫刻速度でい、は30秒以下が好ましく、20秒以下がより好ましい。腰厚は、25で相対温度55%調温下(2日)で測定した

性コロイド層(パック層と称す)を設けることが 好ましい。このパック層には、前述の光吸収剤、 フィルター取得、紫外線吸収剤、スクチック助止 剤、硬膜剤、パインダー、可塑剤、潤滑剤、生布 助剤、表面活性剤等を含有させることが好ましい。 このパック層の影響率は150~500%が好ま

本発明に従ったカラー写真歴光材料は、創造のRD、No.17643の28~29頁、同No.18716の651左翼~右脳、および同Mo.307105の880~881頁に記載された通常の方法によって現像処理することができる。

本発明の歴光材料の現像処理に用いる発色現像 液は、好ましくは芳香族第一級アミン系発色現像 主薬を主成分とするアルカリ性水溶液である。こ の発色現像主薬としては、アミノフェノール系化 合物も有用であるが、Pーフェニレンジアミン系 化合物が好ましく使用され、その代表例としては 3ーメチルー4ーアミノーN、Nージエチルアニ リン、3ーメチルー4ーアミノーN・エチルーN - β - ヒドロキシエチルアニリン、3 - メチルー 4 - アミノー N - エチルー N - β - ノタンスルホ ンアミドエチルアニリン、3 - ノチルー4 - アミ ノー N - エチルーβ - メトキシエチルアニリン及 びこれらの寝頭塩、塩酸塩もしくは p - トルエン スルホン酸塩などが挙げられる。これらの中で、 特に、3 - ノチルー4 - アミノー N - エチルー N - β - ヒドロキシエチルアニリン硫酸塩が好まし い。これらの化合物は目的に応じ2種以上併用す ることもできる。

は、処理するカラー写真感光材料にもよるが、一般に感光材料 1 平方メートル当たり3 & 以下であり、補充液中の具化物イオン濃度を低減させておくことにより500 m以下にすることもできる。 補充費を低減する場合には処理権の空気との接触 面積を小さくすることによって液の高発、空気酸化を防止することが好ましい。

処理補での写真処理液と空気との接触面積は、 以下に定義する隣口率で表わすことができる。 即ち、

関ロ字= 処理液と空気との接触面積(ci) 処理液の容量(ci)

上紀の閉口率は、0.1以下であることが好ましく、より好ましくは0.001~0.05である。このように閉口率を低減させる方法としては、 処理信の写真処理液面に浮き蓋等の遮蔽物を設けるほかに、特闘平1~82033号に記載された 可動蓋を用いる方法、特別昭63~216050 号に記載されたスリット現像処理方法を挙げるこ とができる。間口率を低減させることは、発色現

の如き各種保恒剤、エテレングリコール、ジェチ レングリコールのような有異溶剤、ベンジルアル コール、ポリエチレングリコール、四級アンモニ カム塩、アミン類のような現象促進剤、色素形成 カプラー、肚争カプラー、I-フェニルー3-ピ ラゾリドンのような補助現象主薬、粘性付与剤、 アミノポリカルボン酸、アミノポリホスホン酸、 アルキルホスホン酸、ホスホノカルポン酸に代表 されるような各種キレート剤、例えば、エチレン ジミアン国命酸、ニトリロ三酢酸、ジエチレント リアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、 ヒドロキシエチルイミノジ酢酸、1-ヒドロキシ エチリデンー1.1ージホスホン酸、ニトリロー N. N. Nートリメチレンホスホン酸、エチレン ジアミンーN、N、N・N-テトラメチレンホス ホン酸、エチレンジアミンージ(ローヒドロキシ フェニル酢酸)及びそれらの塩を代表例として半 げることができる。

これらの発色現象液のpilは9~12であることが一般的である。またこれらの現像板の補充量

像及び黑白現像の両工程のみならず、後級の諸工程、例えば、源白、源白定著、定著、水洗、安定化などの全ての工程において通用することが好ましい。また、現像液中の臭化物イオンの蓄積を抑える手段を用いることにより補充量を低減することもできる。

発色項係処理の時間は、通常2~5分の間で設定されるが、高温高pHとし、かつ発色現像主要を高速度に使用することにより、更に処理時間の短縮を図ることもできる。

発色現像後の写真乳剤層は過常脱級処理される。 脱級処理工程は、発色現像処理工程後直ちに行な われてもよいし、脱級処理工程の前に補助処理工程、例えば、中和処理、複膜処理、水洗などの工程を含んでもよい。また、補助処理工程は、脱級 処理工程間に行なわれてもよく、脱級処理工程が 株了し、乾燥直前に行なわれてもよい。適常、脱 級処理工程が終了し、乾燥直前には水洗及び/又 は安定化処理が行なわれる。

本免明においては、この発色現象処理工程終了

後の処理工程の全処理時間は、3分15秒以内が 好ましい。より好ましくは2分30秒以内であり、 量も好ましいのは2分以内である。

世級無理工程においては、発色現像処理された 患光材料は通常源白処理されるが、連白処理は定 者処理と同時に行なわれてもよいし(源白定着処 理)、個別に行なわれてもよい。更に処理の迅速 化を図るため、漂白処理後漂白定着処理する処理 方法でもよい。さらに二槽の連続した漂白定者浴 で処理すること、源白定著処理の前に定者処理す ること、又は源白定着処理後源白処理することも 目的に応じ任意に実施できる。派白剤としては、 例えば鉄(夏)などの多価金属の化合物、過酸類、 キノン鍼、ニトロ化合物等が用いられる。代表的 謀白剤としては鉄(目)の有機錯塩、例えばエチ レンジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢 酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、メチルイミ ノ二酢酸、1,3ージミアミノプロパン四酢酸、 グリコールエーテルジアミン凶酢酸、などのアミ ノポリカルボン放揺もしくはクエン酸、酒石酸、

-124424号、周53-141623号、周 5 3 - 2 8 4 2 6 号、リサーチ・ディスクロージ + - 加 1 7 1 2 9 号(I 9 7 8 年 7 月)などに記 載のメルカプト基またはジスルフィド基を有する 化合物:特開昭50-140129号に記載のチ アゾリジン誘導体:特公昭45-8506号、特 聞昭52-20832号、周53-32735号、 米国特許第3.706.561号に記載のチオ家 常誘導体;西独特許第1、127、715号、特 顕昭58-16、235号に記載の沃化物塩:西 独特许第966、410号、同2、748、43 0 号に記載のポリオキシエチレン化合物類:特公 昭45-8835号記載のポリアミン化合物:モ の価特別昭49-40. 943号、周49-59. 6 4 4 号、両 5 3 - 9 4、 9 2 7 号、同 5 4 - 3 5, 727号、周55-26, 506号、周58 - 163.940号記載の化合物:具化物イオン 等が使用できる。なかでもメルカプト基またはジ スルフィド差を有する化合物が促進効果が大きい 収点で好ましく、特に米国特許第3、893、8

リンゴ酸などの指揮などを用いることができる。 これらのうちエチレンジアミン四酢酸铁(質) 塩、及び1、3ージアミノブロバン四酢酸铁(質) 指塩を始めとするアミノボリカルボン酸铁(質) 指塩を始めとするアミノボリカルボン酸铁(質) にないでミノボリカルボン酸铁(質) である。これが、深白定着液においても、深白定差液においても、深白定差液においても、でで 関である。これがのアミノボリカルボン酸铁(質) は塩を用いた深白液又は深白定着液のp H に差ら に低いp H で処理することもできる。

源白液、源白定若液及びそれらの前沿には、必要に応じて源白促進剤を使用することができる。有用な源白促進剤の具体例は、次の明相害に記数されている:米国特許第3.893.858号、西独特計第1.290.周2.059.88号、特別昭53-32736号、同53-357831号、同53-35631号、同53-104232号、同53-

5 8 号、西独特许承1. 2 9 0. 8 1 2 号、特別 昭 5 3 - 9 5. 6 3 0 号に記載の化合物が好ましい。更に、米国特許承4. 5 5 2. 8 3 4 号に記載の化合物も好ましい。これらの漂白促進剤は感 付中に添加してもよい。提影用のカラー感光材料を漂白定著するときにこれらの漂白促進剤は特に有効である。

深白液や深白定者液には上記の化合物の他に、 深白ステインを防止する目的で有機酸を含有させ ることが好ましい。特に好ましい有機酸は、酸解 態定数(p K a)が2~5である化合物で、具体 的には酢酸、プロピオン酸、ヒドロキシ酢酸など が好ましい。

定者液や混白定者液に用いられる定者剤として はチオ硫酸塩、チオシアン酸塩、チオエーテル系 化合物、チオ尿素質、多量の沃化物塩等をあげる ことができるが、チオ硫酸塩の使用が一般的であ り、特にチオ硫酸アンモニウムが最も広範に使用 できる。また、チオ硫酸塩とチオシアン酸塩、チ オエーテル系化合物、チオ尿素などの併用も好ま しい。定者液や漂白定著液の保恒剤としては、亜硫酸塩、重亜硫酸塩、カルボニル重亜硫酸付加物あるいは欧州特許第294769A号に起収のスルフィン酸化合物が好ましい。更に、定者液や滋白定者液には液の安定化の目的で、各種アミノボリカルボン酸類や有機ホスホン酸類の添加が好ましい。

本発明において、定者液または漂白定者液には、 p H 調整のために p K a が 6.0 ~ 9.0 の化合 物、好ましくは、イミダゾール、1 - メチルイミ ダゾール、1 - エチルイミダゾール、2 - メチル イミダゾールの知きイミダゾール類を0.1 ~ 1 0 モルノ 4 添加することが好ましい。

設銀工程の時間の合計は、脱級不良が生じない 範囲で短い方が好ましい。好ましい時間は1分~ 3分、更に好ましくは1分~2分である。また、 処理温度は25℃~50℃、好ましくは35℃~ 45℃である。好ましい温度範囲においては、散 銀速度が向上し、かつ処理後のステイン発生が有 効に防止される。

58号、岡60-191259号に記載の歴光材料策送手段を有していることが好ましい。 寂起の特別昭60-191257号に記載のとおり、このような難送手段は耐浴から後浴への処理液の特込みを署しく解滅でき、処理液の性能劣化を防止する効果が高い。このような効果は各工程における処理時間の短縮や、処理液補充量の低減に特に有効である。

本発明のハロゲン化版カラー写真感光材料は、 脱級処理後、水洗及び/又は安定工程を経るのが 一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材 料の特性(例えばカブラー等使用素材による)、 用途、更には水洗水温、水洗タンクの数(段数)、 向波、順波等の補充方式、その他積々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方 式における水洗タンク数と水量の関係は、Jouraal of the Society of Hotios Picture and Television Engineers 第64巻、P.248~25 3(1955年5月号)に記載の方法で、求める ことができる。

脱級工程においては、撹拌ができるだけ強化さ れていることが好ましい。荒伴強化の具体的な方 法としては、特別図62-183460号に記載 の感光材料の乳剤面に処理液の噴波を衝突させる 方法中、特別昭62-183461号の回任手段 を用いて提择効果を上げる方法、更には液中に設 けられたワイパープレートと乳剤面を接触させな がら感光材料を移動させ、乳剤表面を乱波化する ことによってより長岸効果を向上させる方法、処 祖波会はの議理注册を増加させる方法が挙げられ る。このような荒搾向上手及は、源白液、源白定 着液、定者液のいずれにおいても有動である。提 枠の向上は乳剤度中への漂白剤、定着剤の供給を 進め、結果として脱銀速度を高めるものと考えら れる。また、前記の農拌向上手段は、竃白促進剤 を使用した場合により有効であり、促進効果を著 しく増加させたり漂白促送剤による定着阻害作用 を解消させることができる。

本発明の感光材料に用いられる自動現像機は、 特開昭 6 0 - 1 9 1 2 5 7 号、同 6 0 - 1 9 1 2

前紀文献に記載の多段向流方式によれば、水洗 水量を大幅に波少し得るが、タンク内における水 の清智時間の増加により、パクテリアが繁殖し、 生成した浮遊物が感光材料に付着する等の語説が 生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、 このような問題の解決策として、特開昭62-2 88.838号に記載のカルシウムイオン、マグ ネシウムイオンを促滅させる方法を極めて有効に 用いることができる。また、特別昭57-8、5 4 2 号に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベ ングゾール類、塩累化イソシアヌール酸ナトリゥ **ム等の塩素系収留剤、その他ペンプトリアゾール** 等、規口博者「防菌防黴剤の化学」(1986年) 三共山版、衛生技術会編「微生物の滅国、 政密、 防御技術」(1982年)工具技術会、日本防留 防御学会場「防菌防敵刑事典」(1986年)に 記載の政密所を用いることもできる。

本発明の恵光材料の処理における水洗水のpHは、4~9であり、好ましくは5~8である。水洗水温、水洗時間も、原光材料の特性、用途等で

持閒平4-184435 (62)

植々設定し得るが、一般には、15~45 でで20か~10分、好ましくは25~40 でで30秒~5分の範囲が選択される。更に、本発明の感光 材料は、上記水洗に代り、直接安定液によって処理することもできる。このような安定化処理においては、特研昭57~8543号、周58~14834号、周60~220345号に記載の公知の方法はすべて用いることができる。

また、前記水洗処理に扱いて、更に安定化処理 する場合もあり、その例として、撮影用カラー悪 光材料の最終浴として使用される、色素安定化剤 と界面活性剤を含有する安定浴を挙げることがで きる。色素安定化剤としては、ホルマリンやグル タルアルデヒドなどのアルデヒド類、Nーメチロ ール化合物、ヘキサノチレンテトラミンあるいは アルデヒド亜硫酸付加物などを挙げることができ

この安定浴にも各種キレート利や防敵剤を加えることもできる。

上記水洗及び/又は安定液の補充に伴うオーバ

い。 典型的な化合物は特開昭 5 6 - 6 4 3 3 9 号、 同 5 7 - 1 4 4 5 4 7 号、および同 5 8 - 1 1 5 4 3 8 号等に記載されている。

本発明における各種処理放は10℃~50℃において使用される。通常は33℃~38℃の過度が複進的であるが、より高温にして処理を促進し処理時間を増縮したり、逆により低温にして百貨の向上や処理液の安定性の改良を達成することができる。

(実施例)

以下に、本発明を実施例により、更に詳細に設 明するが、本発明はこれらに限定されるものでは ない。

実施例 1

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記に示すような組成の多層よりなる多 層カラー感光材料である試料101を作成した。 (感光層の組成)

安布量はハロゲン化銀およびコロイド銀につい ては g / 司単位で乗した銀の量を、またカブラー、 ーフロー液は脱級工程等他の工程において再利用 することもできる。

自動現像機などを用いた処理において、上記の各処理液が落発により減縮化する場合には、水を加えて繊維補正することが好ましい。

本発明のハロゲン化键カラー感光材料には処理の意味化及び迅速化の目的で発色現像主変を内蔵しても良い。内蔵するためには、発色現像主変の各種プレカーサーを用いるのが好ましい。例ンドアは国情許第3、342、597号記載のインドアリン系化合物、周第3、342、599号、リサーチ・ディスクロージャー加14、850及が同13、924号記載のフルドール化合物、国特許第3、719、492号記載のウレタン系化合物を挙げることができる。

本発明のハロゲン化譲カラー感光材料は、必要 に応じて、発色現像を促進する目的で、各種の I ーフェニルー 3 ーピラブリドン類を内蔵しても及

添加剤およびゼラチンについては g / m 単位で表 した量を、また増感色素いついては同一層内のハ ロゲン化膜 l モルあたりのモル数で示した。

第1届:ハレーション防止箱

点色コロイド線	集弦布量	0.	2	0
ゼラチン		2.	2	0
U V - 1	•	0.	1	i
U V - 2		0.	2	0
C p d - 1	4.	0 ×	1	0 - 5
C p d - 2	1.	9 ×	ı	0 - *
S a 1 v - 1		0.	3	0
S o 1 v - 2	1.	2 ×	1	0 - 1

第2 曆:中間曆

微粒子沃実化類 (Agl 1.0モル%、 球相当径0.07μm)

	叙述布量	0.	1	5
ゼラチン		1.	0	0
E x C - 4	6.	0 ×	1	0.,
C p 4 - 3	2.	0 ×	1	0 - 1

第3届:第1赤思乳剂器

特閒平4-184435 (88)

板塗布量 0.90

•
沃呉化띯丸剤(Agl・5.0モル%、
麦面高 A g (型、球相当後 O 。 9 μ m 、
詳相当後の変動係数21%、
平板状粒子、直连/厚み比7.5)
· 顯遠布景 0.55
沃莫化級乳剤(Ag I 4 0 モル%、
内部菁Ag【型、球相当注 0. 4 μ m、
球相当径の変動係数 1 8 %、
十四面体粒子)
法法布置 0.52
セラチン 1.90
ExS-1 4.5×10*モル
ExS-2 1.5×10-4モル
ExS-3 4.0×10・1モル

0.25

1. 0 × 1 0 · t

2. 3×10-*

0.51

0.105

0.38

ゼラテン			ı.	0 0
E x 5 - 1	3.	0 ×	1 0	-4 2 3
E x S 2	1.	0 ×	1 0	- • モ #
E x S - 3	3.	0 ×	1 0	·*モル
E x C - 1			٥.	0 8
E x C - 6			Ο.	0 6
E x C - 2		6.	2 ×	10-
E x C - 4		4.	0 ×	10.
E x C - 7		3.	0 ×	1 0 -
S o 1 v - 1			0.	0 1
第5 周:第3 赤丞乳剂周				

沃克化級乳剤(Agl 11.3モル%、

内部高Ag(型、球招当任1.4μm、

沃具化級乳剤(Agl 8.5モル%、 内部高人 g !型、球相当往 1 . 0 # m 、

球相当径の変動係数25%、 板状粒子、直径/厚み止3.0)

第4周:第2赤岛乳剂原

E x C - 1

2 x C - 6

E x C - 3

E x C - 4

E x C - 7

S o 1 v - 1

饭状粒子、 直径/耳る	比6.01	•
•	级速布量	1.50
ゼラチン		1.20
E x S - 1	2.0×	10…キル
E x S - 2	6. 0 ×	10づモル
E x S - 3	2. 0 ×	10 - *モル
E x C - 2	8.	5 × 1 0 -*
E x C - 5	7.	3 × 1 0 -=
E x C - 7	1.	5 × 1 0 -=
S o 1 v - 1	•	0.12
S o 1 v - 2		0.12
6度:中間順		
ゼラテン		1 0 0
C p d - 4	8.	0 × 1 0 -*
S o 1 v - 1	8.	0 × 1 0 · ·
7度:第1級應乳剂層		
沃 臭 化 簇 乳 剤 (A g 〔	5. 0モル%	•
表面高A & 「型、球相	当径0.9μ	m 、
球相当任の変動係数 2	1%.	•

平板状粒子、道理/厚み比7.0)

沃吳化羅礼剤(Ag) 4.0モル%、 内部高人 g 1 型、焊相当径 0 。 4 μ m 、 は担当径の変効係数18%。

球相当径の変動係数28%、

十四面体粒子)

•	设建布量 0.	2 3
ゼラテン	1.	2 0
E x S - 4	5. 0 × 1 0	-1モル
E x S - 5	2. 0 × 1 0	**モル
E x S - 6	1. 0 × 1 0	****
E x M - 1	0.	3 0
E x M - 7	. 0.	2 5
E x M - 2	0.	1 · 0
E x M - 5	2.6×	10.
S o 1 v - 1	0.	3 0
5 o 1 v - 3	1.5>	(10-2
5 0 1 v - 4	0.	2 5

第8周:第2绿型乳剂局。

沃真化級乳剤(Agl 8.5モル%、 内部高Ag 1型、球相当後1. 0μm、

特開平4-184435 (84)

			74 101 1 1 20 1 100 (- 17
辞相当径の変動が	表数 2 5 % 。		建塗布號 1.30
板状粒子、直径/	/耳み比3.0)	ゼラチン	1.20
	緩塗布量 0.65	E x S - 4	2. 0×10-4-
ゼラチン	0.70	E x S - 5	8. 0×10-7+7
E x S - 4	3. 5×10 ** モル	E x S - 6	8. 0 × 1 0 - 5 € A
E * S - 5	1. 4×10°° モル	E x M - 4	4. 5 × 10
E x S - 6	7. 0×10 ** モル	E x M - 6	1, 0 × 1 0
E x M - 8	0.21	E x C - 2	4. 5 × 1 0 °
E x M - 2	7. 1×10.3	C p d - 5	1. 0 × 1 0 -
E x M - 3	2. 5 × 1 0 · *	S a 1 v - 1	0.25
S o 1 v - 1	0.35	第11層:イエローフ	ィルター浩
S o 1 v - 4	7. 0 × 1 0 -1	ゼラチン	0.50
第9層:中間層		C p d - 6	5. 2 × 1 0 °
ゼラチン	0.50	5 o 1 v - 1	0.12
S o I v - 1	2. 0 × 1 0 - z	第12屆:中間雇	
第10層:第3級感象	L対策	ゼラチン	0.45
长具化額乳剤(Αε	1 11.3モル%、	C p d - 3	0.10
内部高人《『型》	球相当往1. 4 μm、	据13届:第1青级乳	
詳相当径の変勢は	数 2 8 %、	沃臭化採乳剂(Ag	
板状拉子、直径/	(厚み比6.0)	均一AgⅠ型、玤	棋当往0.55≠m、
	•		
24 10 张 19 《	26 0 E 47	第15度:中間度	
詳相当後の変動係		新LS语:中间框 微粒子沃臭化镁(A)	· 1 2 = 12 %
平板状粒子、直径	ノ は 立	•	1 当後 O . 1 3 m m)
ゼラチン	1.00		集塗布費 0.20
E x S - 7	3. 0×10**±ル	ゼラテン	0.36
E x Y - 1	0.60	第16厘:第3青感乳剂	et na
E x Y - 2	2. 2×10 ⁻²	沃與化據乳剤(Asi	
S a 1 v - 1	0.04	内部高人。1型、耳	求相当往 1. 5 μm、
5 a 1 v - 4	0.05	球相当径の変勢係数	t 1 8 % .
第14層:第2青感乳		板状粒子、直径/厚み比5.0)	
沃臭化镀乳剂(Ag	1 19.0 EN%.		促生布量 1,65
内部高AgⅠ型、1	学报当往 1. 0 µ m 、	ゼラチン	1.00
球相当後の変動係】	#16% .	E x S - 8	1. 5×10 **モル
八面体拉子)		E x Y - 1	0.21
	集造布量 0.39	S a 1 v - 1	3, 2 × 1 0 · ·
ゼラチン	0.35	第17屆:第1保護運	
E x S - 7	2. 0×10 **モル	ゼラチン	1.80
E x Y - 1	0.22	U V - 1	0.13
S o 1 v - 1	2 . 2 × 1 0 · *	U V - 2	0.21
5 . 1 v - 4	1. 1×10-2	S o I v - 1	i. 0 × 1 0 -1

. S o 1 v - 2

1. 0 × 1 0 **

第18階:第2保護運

· 微粒子塩化銀(球相当径 0 . 0 7 μm)

製造布量 0.36
ゼラチン 0.70
B-1(直径1.5 mm) 2.0×10⁻²
B-2(直径1.5 mm) 0.15
B-3 3.0×10⁻²
W-1 2.0×10⁻²
H-1 0.35
Cpd-7 0.50

このは料には、1、2 - ペンズイソチアブリン
- 3 - オン (ゼラチンに対して平均200 ppe)、
n - ブチルー p - ヒドロキシベンゾエート (同約1、000 ppe)、および2 - フェノキシエタノール (同約10、000 ppe)が添加された。 さらに
B - 4、B - 5、W - 2、W - 3、F - 1、F - 2、F - 3、F - 4、F - 5、F - 6、F - 7、
F - 8、F - 9、F - 10、F - 11、F - 12、F - 13および鉄塩、鉛塩、金塩、白金塩、イリ

ジウム塩、ロジウム塩が合有されている。

CO'CH'CH'OCO CO'CH'CH'OCO

x:y-7:3 (重量比)

U V - 2

E x C - 1

CONE (CE.) . OC. . E.,

ExC-2

OR

CONHC.H,

(i)C.H,OCNH OCH_CH_SCHCO_H

E x C - 3

CH. CONB.

E x C - 4

OCH.CH.SCRCO.H

E x C - 6

C.H., CHCH. SO. CRCONH OH NHCONH CR

E x C - 7

OH CONB (CH.,), OCH., CH., CONH.

CH., CONH.

CH., CONH.

COOH

— 483 —

E x M - 3

E = M - 2

E . M - 5

F - W - 6

特別平4-184435 (67)

ExY-1

E x Y - 2

Cpd-1

Cpd-4

C p d - 5

C p d - 6

C p d - 2

Cpd-3

C p d - 7

S o 1 v - 1

S o 1 v - 2

S o 1 v - 3

S . 1 v -

E x S - 1

E x S - 2

E x S - 6

E x S - 7

E x S - 8

E x S - 3

E x S - 4

E x S - 5

B - 1

B - 2

8 - 3

W - 1

C.F., -SO: NHCH: CH: CH: OCH: CH: N (CH:) 3

F - 5

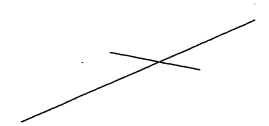
W - 3

の2:1 (モル比) 混合

特閒平4-184435 (70)

続いて、試料101の青年乳剤度の第13億、 第14崩、第16層に用いているEェY-1、 ExY-2を第1-1要に示すように変更し、等 モル量置き換え、さらに第1~1表に示したは抖 他の傷数版(試料102、104、106、10 110)には第1-2に示すように本発明の 前記一座式(C)で支わされる漂白促進剤放出化 合物を添加してそれぞれの試料を作製した。

	市 惠 克 刑 居		
放料地	第13周	第14章	第16万
101, 102	E x Y - 1 E x Y - 2	E x Y - 1	E x Y - 1
103. 104	カプラー(a) カプラー(b)	カプラー(a)	カプラー(a)
105. 106	E x Y - 1 A - 3 3	ExY-I	E x Y - 1
107. 108	B - 1 E x Y - 2	B - 1	B - 1
109、110	B - 1 A - 3 3	B - 1	B - 1



題	2	经银化社员	联	100	*	1000年
第8版	別と強	*	第8號	第0年	では	218
5.0×10-1	5.0×10-	5.03	9.	5.0×10-* 5.0×10-* 3.0×10-*	3.0×10-* 3.0×10	3.0×I
=		ن	() () (-)	=		5
	-					

104

第7条 第6张

原白促進和放出化合物の添加量は〔モル/ボ〕である。

尉平2-28645号記載の例示カプラー(10)

作製したこれらは料は35m中に裁断・加工し、 下記に記載の処理を実施して、その性能評価を行った。

(1-1) 写真性

白光のウェッジ 常光 (光源の色温度 4 8 0 0 % K) を与え、下記に記載の処理工程に従って処理を実施し、得られた色画像を背色 (B) 光、緑色 (C) 光及び赤色 (R) 光で濃度測定を行い、それぞれの特性曲線を得た。これらの特性曲線から、最小濃度 (Dmin) + 0、2 の濃度を与える露光量の逆数の対数値を求め (感度、S)、試料 1 0 1 を落準にして、その差 (ΔS₁)を算出した。

次に、感度 (S) 点から高君光側へ L ο ε E = 1. 5 の銭光量のところの濃度値 (D) を読みとり、 同じく試料 1 0 1 を基準にとり、その濃度差 (Δ D₁)を求めた。

これらそれぞれ算出した値のうち、B光で規定 した結果を第1~3 表に示す。

(1-2) 茜賞

(3) 粒状性

前述の(1-1)と関係の露光を与え、処理を 行い、直径が48mgのアパーチャーを使用し、 使用の方法で最小減度+0、5のイエロー濃度部 分のRMS値を評価した。

(b)鲜蜕皮

白光でMTFパターンを用いて露光を与え、(1-1)に記載の処理を行い、得られた画像の イエロー色像についてそのMTF値を測定した。 これらの結果はまとめて第1-3更に示す。

		処理方法	
I	Ħ	热速時間	. 処理温度
発色!	見像	3分15秒	-38℃
課	Ė	6 分 3 0 秒	386
水	统	2分10秒	2 4 T
Œ	. #	4分20秒	7 8 E
水洗	CD	1分05秒	2 4 °C
水洗	(2)	1分00秒	2 4 T
安	定	1分05秒	38℃
釳	燻	4分20秒	5 5 T

次に、処理液の組成を記す。		エチレンジアミン四酢酸ニナ	10.0
(発色現像派)	•	トリカム塩	
	(単位ま)	異化アンモニウム	1,40.0
ジエチレントリアミン五酢酸	1 0	領酸アンモニウム	3 O . O
1 ーヒドロキシエチリデンー	•	アンモニア水(21%)	.6, 5 🚅
1. 1ージホスホン酸	3.0	水を加えて	1.04
亜硫酸ナトリウム・	4. 0	pН	é.o
以酸カリウム	30.0	(定着液)	
臭化カリウム	1 4		(単位g)
ョウ化カリウム ・	1.5 🚾	エチレンジアミン四酢酸ニナ	. 0.5
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2.4	トリウム塩	
4 - (N-エチル-N-8-	4., 5	亜硬酸ナトリウム	7.0
ヒドロキシエチルアミノ)		重亜硫酸ナトリウム	5.,0
- 2 - 1 チルアニリン容能塩		チオ硫酸アンモニウム水溶液	170.0 ml
水を加えて	1.04	(700 8 / 2)	
9 Н	10.05	水を加えて・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1.0£
(運白液)		p H	. 6.7
	(单位ε)	(安定被)	
・エチレンジアミン四酢酸第二	100.0	•	(単位 g)
鉄ナトリウム三水塩		. ホルマリン(37%)	2.0 🚅

ポリオキシエテレンーゥーモノ 0.3

ノニルフュニルエーテル

(平均重合度 L Ď)

エチレンジアミン四酢酸二ナ

0.05

トリウム塩

水を加えて

1.04

рΗ

5. 0 - 8. 0

第1-3表

	- 孝 - 7	英 性	拉状性	鲜蜕皮
女科	ΔSı	ΔD,	(×10°)	[25949#/ =]
101(比較例)	0.00 (35\$)	0.00 (基準)	65.5	8 3
102(-)	-0.03	-0.05	65.3	84.
103(-)	+0.02 -0.02	+ 0.05 0.00	65.0 64.8	8 4 8 5
105(/)	+0.03	+0.07	64.7 64.3	8 6 8 7
107(比較例) 108(本発明)	+0.05 +0.05	+0.15 +0.16	64.4 64.0	8 6 8 8
109(比較例) 110(本発明)	+0.09	+0.24 +0.25	64.0 63.5	8 8 9 0

機のמ光を与えたは料を下記に示す処理方式でシネ式自動項復職を用いて処理を行った。その後、 製造像機器光を与えたこれらのは料を使用し、運 自液の累積補充量が母板タンク容量の3倍量補充 されるまで処理を行ってから、再度上述と同じ路 光を与えたば料及び各ば料の歴光性ハロゲン化版 の全性布版量の80%が現像線になるよう路光度 を調整して均一な露光を与えたは料を処理した。

处理工程

I	程	処理時間	处理温度	祖充量*	ナンナ容量
発色	現像	3 分00秒	37.5℃	20 =d	10 €
減	ė	30₺	38.0℃	4.5 et	5 4
复自	定者	30秒	38.0℃		5 £
定	#	30₺	38.0℃	30 ≇	5 &
水洗	(1)	20 1)	38.0℃		5 4
水洗	(2)	20₺	38.0℃	30 ≈	5 £
安	定	20 1	38.0℃	20 🚅	5 £
眨	煤	1 分	5 5 °C		

・補充量は35 m 申 1 m 長さ当りの量水洗は(2)から(1)への向流方式で水洗(1)程のオー

第1-3表の結果から、本発明の構成要件である一般式(1)及び一般式(C)で表わされるカプラーを含有する試料106、108、110は、比較試料の102、104に比べ、高い歴度及び高い発色温度を与える優れた写真性を示し、かつ技法性及び鮮鋭度に関しても良化し使れた画質改良効果を与えるカプラーであることが明らかである。

加えて、本発明の一般式(I)と一般式(C)で要わされるカプラーの使用は、比較試料においては一般式(C)で表わされるカプラーの使用により速度及び発色器度の低下が生じ、面質の改良効果は少さいのに対し(試料101と102、試料103と104の比較)、本発明の構成では坚度や発色器度の低下がなく、しかも面質の改良効果は比較試料に比べ大きい(試料105と106、試料107と108、試料109と110の比較)という優れた性能を示すことがわかる。

実施研2

実施例1で作製した試料を用い、実施例1と同

パーフロー液は全部定著槽へ流入した。

また、領白標及び定着標のオーパーフロー液は 全部譲白定着標へ流入した。

なお、現像液の減白工程への持ち込み量、および定者液の水洗工程への持ち込み量は35mm中の 整光材料1m長さきたりそれぞれ2.5 点、2. 0 点であった。また、クロスオーバーの時間はい ずれも5 秒であり、この時間は前工程の処理時間 に包含される。

. なお、譲白権、譲白定着権、定者権は、それぞれ関ロ率が0.02であった。

また処理に用いた自動現像機の競拌はイワキマグネットボンプを使用し、ラックの外側から内側に向って直径 1.2 mの穴から吹き出した噴波を約1.0 mの距離で感光材料の乳剤面に当てることにより行った。

各標に用いたポンプの大きさと演員および吹き 出し口の数を以下に示す。

 工程
 ポンプ
 接受(2/分)
 吹き出し口の数

 発色現像 ND-20
 15
 54

特別平 4-184435 (73) 2.4

3.6

	~ T	A A P 相当于 2	2. 新什么日加水1.		3 2
安	定	MD - 10	8	3	6
水洗	②	HD-10	8	3	6
水洗	©	no-10	8	3	6
建	看	MD - 20	1 5	5	4
禠	Ħ	MO-20	1 5	5	4

なお処理中のみ、銀白浪をエアーレーション丁 るようにした。

以下に処理液の組成を示す。

(項像液)	母液(g)	補充液(s
ジエチレントリアミン		•
五酢酸	2.0	2.0
1 ーヒドロキシエチリデン		
- 1、(ージホスホン酸	3.0	3.2
亜硫酸ナトリウム	4.0	5.8
炭酸カリウム	40.0	40.0
臭化カリウム	1.3	0.4
ヨウ化カリウム	1.5 mg	
ヒドロキシルアミン硫		

エチレンジアミン四酢酸

二アンモニウム塩	18	54
亜鞣酸アンモニウム	20.0	60
ナオ航政アンモニウム水	溶液	

(700 g/2)	280.0 🚅	840.0 =
イミダゾール	25 g	75 g
水を加えて	1.0 €	1.0 £
p _. H	7.4	7.45

(深白定者液)

上記の課白液:定者液が1:6の容積比で混合 したものも母波とし、前述の課白液と定着液のオ ーパーフロー版を全て議白定着液槽に導入して処 理を実施した。

(水洗水) 母液、糖充液共通

水道水をH型強酸性カチオン交換樹脂(ローム アンドハース社製アンパーライトIR-I20B) と、OH型強塩基性アニオン交換樹脂(阿アンバ ーライト「RA-400)を充壌した選床式カラ ムに選水してカルシウムおよびマグネシウムイオ ン端度を3m/1以下に処理し、統いて二塩化イ

2-メチルー4- (N-エチ ルーNー(8-ヒドロキシ エチル)アミノ〕アニリン 4.5 1.0 E 1.0 £ 水を加えて 10.05 10.15 pH(水酸化カリウム (50%)で興整) 母液(g) 補充液(g) 1. 3ープロピレンジアミン

政塩

四部成系二式アンモニ	- 7 4	
一水塩	110	220
臭化アンモニウム	70	140
研放アンモニウム	20	40
酢酸 (98%)	30-	. 60
ヒドロキシ酢酸	60	120
水を加えて	1000=	1000 🚅
pH(アンモニア水	3.8	2.5
(27%)で興整)	•	
定者被)	母波(g)	植充液(g)

ソシアスール餃ナトリウム.20 転/ & と硫酸ナト リウム 1 5 0 xx/ 2 を添加した。この液の p H 6. 5~7.5の範囲にあった。

(安定液) 母液、補充液共通(单位 8)

★ルマリン(37%)	1.2 =4
界面活性剂	0.4
C:-8:1-0-(CE:CE:0 →	
エチレンジアミン四酢酸二	•
ナトリウム二水塩	0.05
水を加えて	1 4
_ ບ 5	0 ~ 7 0

以上の各処理液を用いて、前記した条件で処理 を行った。なお、喜発補正の水は水洗水と同じも のを用いた。

処理して得られた試料は濃度測定を行い、次の 性能の評価を行った。

(2-1)運鉄処理による写真性の変動

実施例1の(1-1)に記載した方法に準じて、 それぞれの忠度を求め、各は料について連続処理 開始前と終了後の歴度差(AS;)を、連続処理開

始前の値を基準にして算出した。

(2-2) 脱塩性

均一な露光を与えて処理した試料について、処理後の試料に残存する課量を蛍光X減分折法により定量した。なお、比較のために関係の露光を与えた試料について、実施例1に記載の処理を行い同じく残存課量を定量し、その結果を第2要に併記した。

(2-3)色像整车性

(2-1)の連級処理終了後に処理した試料を用い、これらの試料を80で、70%RHの条件下に7日間保存し、テスト開始前の最小温度+1.2の温度を与える第光量のところのテスト終了後の温度を挟みとり、テスト開始前の温度との比を求め、その百分率を算出した。示した値は高い値ほど堅牢であることを要わす。

一方、同一試料を用い実施例1に記載した処理を実施して、同条件で色像堅牢性の評価を行った。 これら(2~1)~(2~3)の結果はまとめて第2条に示す。

第2表から、本発明の向記一般式(1)で表わされるカプラーは、透統処理時の写真性変勢、脱鏡性色像堅牢性が比較カプラーに比べ良好であることは試料105、107、109と試料101、103から明らかであるが、前記一般式(「」)と一般式(C)で変わされるカプラーを併用する本発明の構成にしたとき、連続処理時の写真性変勢は小さくしかも一般式(C)の使用による変勢の悪化かなく、発色現像処理後の処理工程の全処理時間が2分30秒に短縮された処理においても脱級性、色像堅牢性に優れていてしかも劣化させることが派2支に示したデータから読みとることができる。

实施例3

	麗	≅ ¥			
# #	E 44 41 91	残存版量(味/吖)	(m/m)	6食型年代(%)	在(%)
	(A S 1)	次音號 00点面	本実施例 の処理	大指表一日初四日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日	未沒滿室 80為區
101(比较利)	PO'0-	2.9	3 8	1 8	7 3
102(•)	-0.01	2 2	30	9 L	- 0
103(•)	-0.03	2 8	3.7		7 8
104(•)	-0.06	3 1	6 2	8 0	9 1
105(•)	-0.02	2 5	3.0	e #	8 2
106(本発明)	-0.02	7-	-	*	œ •
107(比较例)	-0.01	2 0	2 2	69 69	0 6
108(本発明)	0.00	6	.	0 6	- 6
109(比较好)	0.00	1 1		9 2	6 9 3
110(本発明)	00.00	s	uc.	9 6	9 5
					J.—————

度)に本発明の一起式(C)で表わされる化合物 を第3-2変に示すように添加して試料を作製し へ

第3-1表

i	Ħ	感乳剂脂	
试料版	第13厘	第14階	第16層
301	E x Y - 1	E x Y - 1	E x Y - 1
302	E x Y - 1 A - 3 5	E x Y - 1	E x Y - 1
303	E x Y - 1 A - 3 9	E x Y - 1	E x Y - 1
304	E x Y - 1 B - 1 5	E x Y - I	E x Y - 1
3,05	E x Y - 1 A-51/A-29-1/2	E x Y - 1	ExY-1
306	A - 9 E x Y - 2	A - 9	A - 9
307	B - 3 5 E x Y - 2	B - 3 5	A - 1 6
308	A - 2 0 E x Y - 2	A - 4	A = 4
309-	A-14/B-35-1/2 A - 3 7	A-14/8-35-1/1	A-14/8-35-2/1
310"	B - 4 9 B-13/8-53-1/1	A - 1 0	A-14

+ 温合比はモル比を示す。

· 新丁.	
"EA比毛承力	
i Ack	
•	

144310には第1階及び第2階にC-

¥ -	4	经产品	200	32	## ##		*	現れ	=
2	第3第	第4篇	第5萬	脱し級	¥8.4		BC18	野兵	NO.
ā	(19) - 2	(L) - 2	C-(B))	G C	3)-3	0-10	C- CS	GE - 3	C (19)
	6.0	5.0	5.0	6. 0	0	9.0	3.0	9.0	11.0
ş	C- (88)	(ES) 3	(SS) ~)	C(3)	C C3)	(C-CZ)	C-(B)	C - (G	C . (G
	6.0	5.0	5.0	6.0	6.0	0	0	3.0	1.0
8	99-5	(- (S)	C-64)	C-(20)	8	C- 22	(II)-3	(E)-3	() ()
	6.0	5.0	5. 0	6.0	6.0	3. O	9.0	e. 0	-:
ន	(ES) - J	C-(89)	C-(83)	(S) -0	C-(35)	C-(B)	Q)-)	æ)∵ ე	: S
	9.0		3.0	7. 0	-	3.0	6.0	. o	0.0
ä	(ID-)	C (67)	C - (81)	GZ) 2	(S) 0	C- (28)	C630	(LS)	C CS
	6.0	5. 0	5.0	6.0		0	3.0	3. 0	12. 0
ğ	(SS) - 2	C-(SS)	(SS) 3	G) - 2	C-(S)	C-(S)	C (82)	C-(II)	(I) - 0
	o .s	7.0	5.0	7.0	. o	2. 0	9.0	, ,	-:
8	æ)	() -5	(C)-0	C-(1S)	C-(15)	C-(1S)	C:-(§)	C-65)	C (SI)
·	6.0	9.0	5.0	6.0	6.0	9.0	· .	2° 0	==
Ŋ	C(23)	(<u>(S)</u>	C9)-2	@S)−2	G- C89	C- (SB)	(B) - 3		C 58
	6.0	S. 0	s. o	7. 0	6.0	3.0	3.0	9.0	12.0
8	5.CE) 2.	5. E.	5 cm 5	®D~⊃	(80) - 0	æ :-: :-:	8.0	(E) -: 0	C-08
	6.0	s, o	S. 0	3. 0	<u>.</u>	3.0	3.0		: =
è	CC	œ>->	00-0	(X) - J	5.00 X	(B - 2	C- (IS)	C - (B)	: c
	9	6.0	5. 0	3.0	5.0	6.	3, 0		12. 0
						İ	!	*	i

これら作型したは料は実施例2に記載の露光を与え、同様の処理を実施して、その性能を存储したところ、は料301~305は実施例2におけるは料108と、は料309、310は実施例2におけるは料108と、は料309、310は実施例2におけるは料110とほぼ同等の結果が得られ、本発明の構成要件である前記一般は(I)と一般で開した感光材料は連続処理時の写真を使用した感光材料は連続処理時の写真を使の変動が小強によれた(2分30秒)処理であっても脱級性、色像型事性に優れた性能を示すことが確認できた。

さらに、粒状性、鮮鋭度の西質も良好な結果を 示すことが確認できた。

本施州 4

実施例1に記載の試料102、104、106、 108及び110の第6、9、12、15、17 層に前記一股式(S-I)、(S-I)で表わされる化合物を第4-1表に示すようにそれぞれ必 加して試料401~405を作製した。

	一股式 (S-1) . (S - I)
M M	化合物	(h/s) 質叩部
第6篇	5 - 2 4	0.02
祭9署	S - 1	0.02
第12層	S 3 5	0.10
第15万	S-4/S-40 -2/1(モル比)	0.05
录17届	S-1/S-21 -1/1(モル比)	0.50

これら作製した状料は、先の状料102、104、106、108、110とともに次に示す性 庭の評価を以下に示す処理ステップで、別途及様 成光を与えたこれらの状料を用い源白液の果積機 文量が母液タンク容量の3倍量補充されるまで処理したランニング液を用いて処理した。

(4-1) 型材の経時安定性

各試料の2組を用まし、実施例1と同様に白光のウェッジ電光を与えてから、1組の試料は50

特閒平4-184435 (78)

ィエロー色像について得た結果を第4-2まに 示す。

処理ステップ

I	程	是 理	特間	祖之量。	1>1 容量
発色	現像	37.8°C	3 ' 15"	2 1	5 2
캢	8	38.0℃	45 *	4. 5	2 £
定者	Φ	38.0℃	45.	(2タンク) (国波方式)	2 2
定着	•	38.0℃	45"	H (130 K)	2 2
安定	Φ	38.0℃	20-	(3タンク)	1 2
安定	Ø	38.0℃	20-	1	12
安定	3	38.0℃	20 -	H 35	12
#E	烃	5 5 °C	1 ' 00 '		<u> </u>

*補充量:35m巾の感光材料1m長さ当り。

一 尚使用した自動現像機の定着タンク内には、一 特開昭 6 2 ~ 1 8 3 4 6 0 号第 3 ページに記載 の項波視拌装置が具備され、感光材料の乳剤面 に対し定着液の吸流を衝突させながら処理を行 なった。

(発色現像液)

て、30%RHの条件下に7日間保守し、もう1 組は5で、30%RHに7日間保存したのち、この2組を同時に処理し、いわゆる潜像の経時安定性を調べた。処理済みの試料は温度測定を行い、それぞれ実施例1に準じて感度(S)を求め、同一試料間の5で保存試料の値を基準にしてその感度を(ΔS)を算出して評価を行った。B光で測定して得た結果を第4~2度に示す。

(4-2)色旗竪牢性

白光のウェッジ称光を与えてから、先に述べた ランニング液を用いて処理し、もう一方では実施 例1に記載した処理方法に従って処理を行い、2 初の色面像を得た。

これらのは料は設定測定を行い、それぞれの特性連線を得、彼いてこれらのは料は蛍光灯の下に30日間曝光し、色体の光堅牢性を調べた。評価はテスト前の最小設度+1、2の設度を与える電光量のところのテスト終了時の課度を測定し、実施例2の色体堅牢性評価法と同様にその比(百分率)を求めた。

	母被(z)	推定液(g)	ン四酢酸		
ヒドロキシエチルイミノ	5.0	6.0	臭化アンモニウム	85	120
二新植			許敬	50	70
- 単硫酸ナトリウム	4.0	5.0	錆酸アンモニウム	30	•0
型 強 服 ファップー	30.0	37.0	水を加えて	1.0 €	1.0 €
***	1.3	0.5	酢酸とアンモニアで		
臭化カリウム ョウ化カリウム	1.2 mg		pK調整	p H 4.3	p H 3.5
ヨワ化ガリリエヒドロキシルアミン塩	2.0	3.6	(谋白液)		
	2.0	-		·母被(z)	推 充 液 (g)
M塩 4 − {N−エチル−N−	1 0 ~ 10.	*** 1.3×10***	1 ーヒドロキシエチリデ	5.0	7.0
	1.07.10		ンー1、1ージホスポ		
B ーヒドロキシエチル			ン値		
アミノ) ー 2 ーメチル			エチレンジアミン四酢酸	0.5	0.7
アニリン硫酸塩			二ナトリウム塩		
水を加えて	1.02	1.0 4		10.0	12.0
рН	10.00	10.15	亜硫酸ナトリウム		-
(混白液)			重亜硫酸ナトリウム	8.0	10.0
	母波(g)	補充液(g)	チオ硫酸アンモニウム		
1、3ージアミノプロバ	130	190	水溶液(700g/2)	170.0 mt	′ 200.0 ≠
ン四部産第二鉄塩			ロダンアンモニクム	100.0	150.0
1. 3 - ジアミノブロバ	3.0	4.0	チオ尿素	3.0	5.0

特朗平4-184435 (77)

系 4 - 2 表

3. 6ージチアー1. 8		
ーオクタンジオール	3.0	5.0
水を加えて	1.0 2	1.0
酢酸アンモニアを		
加えてpH	6.5	6.7
(安定波) 母波、補充液共通		
ホルマリン (37%)	1.	2 🚅
5 - クロロー 2 - メチルー	6.	0 =
4ーイソチアゾリンー3		
- * 2		•
2ーメチルー 4 ーイソチア	з.	0 🖛
ゾリン3ーオン		
界面话性剂	0.	4
C H O - CH . CH . O H]	
エチレングリコール	1.	0
水を加えて	1.	0 &
р Н	5. 0 - 1	r, . C

4-1		色像の先	聖宇性(%)
. 战科地	潜像の経時 安定性	実施例 1 の処理	本実施例 の処理
102(比較利)	0.10	70.	6 7.
401(-)	0.09	7.4	7 0
104(比較例)	0.09	6 8	6.5
402(-)	0.08	7 1	6 8
106(本発明)	0.06	7 1	7 1
403(-)	0.04	7 7	78
108(本発明)	0.04	7 3	7 3
404(-)	0.01	8 0	8 1
110(本発明)	0.03	7 5	7 5
405(-)	0.00	8 3	8 4

第4-2支の結果か、本発明の構成要件である一般式(!)及び一般式(C)で表わされるカプラーを使用した以料106、108、110は比較以料102、104に比べその遺像の経時安定性は良好であるが、本発明の前記一般式(S-I)

及び(S-II)で扱わされる化合物を使用することによりさらに及化し、しかも比較試料に比べその改良効果がより大きく、落度の変化の小さいことが明らかである。

一方、本発明のは料106、108、110は 比較は料102、104に比べその色像は光に対 してもやや優れていることがわかるが、本発明の 前記一般式(S-I)及び(S-I)で変わされ る化合物を使用することにより、比較は料に比べ その改良効果のより大きいことが明らかであり、 先の潜像の経時安定性の結果も含め本発明の一般 式(1)、一般式(C)と一般式(S-I)、 (S-I)で変わされる化合物の組み合せの優れ ていることがわかる。

さらに、本発明の上述の組み合せの優れている 点は、発色現像処理後の処理工程の全処理時間が 短縮された処理を実施しても、その色像の堅牢性 は劣化することがなく、むしろ良化することであ り、比較試料が劣化するのに比べ着しく異なることが表から明らかである。 なお、遠続処理時の写真性の変動の小さいこと、 脱線性、粒状性、鮮鋭度などについては、本発明 の一般式(S-I)、(S-II)で表わされる化 合物の使用による影響はなく、本発明の構成要件 を満たすば料はともに優れた性能を示すことを確 思した。

(発明の効果)

本発明の前記一般式(I)で表わされるカプラー及び一般式(C)で表わされる化合物を使用した思光材料は、一般式(II)のカプラーが有している高いカップリング活性と発色減度、粒状性や鮮鋭度の改良効果を保持し、一般式(C)の化合物との併用により脱級性の改良のみならず、さらに一段と低れた粒状性、鮮鋭度を与え、写真性、遠眺処理における写真性の変動を改善することができる。

さらに、前記一般式(S-I)、(S-I)で 要わされる化合物の使用により、潜像の経時安定 性、色像の光髪牢性を改良し、発色項像処理工程 後の処理工程の全処理時間を短縮した処理を実施 しても色像壁率性の劣化がなく、 放源性にも使れたハロゲン化級カラー写真塗光材料を提供することができ、加えて処理時間の短縮された処理方法を提供することができる。

特許出職人 富士写真フィルム株式会社

特開平4-184435 (78)

手続補正書 (自発)

平成 2年/2月/9日

特许庁長官 競

1. 事件の表示 平成 2年特願第 3/45-26号

2. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料 みよびその処理方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出職人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520) 富士写真フィルム株式会社 代変者 大 西 買

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真7代#4株式会社 東京本社 電話 (406) 2537

手続補正書

平成3年 5 月20日

特許庁長官 殴

1. 事件の表示

平成 2 年特願第 3 1 4 5 2 6 号

 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料 及びその処理方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出順人 住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地 名 称(520) 富士写真フィルム株式会社 代表者 大 西 實 ※変数

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真74% 株式会社 東京本社 電話 (3406)2537

万式(

3. 5.21 # 4.

選

4. 補正命令の日付 自発

5. 補正の対象 明細書

7. W IC 10 X I X

=

羽出きの浄書(内容に変更なし)を提出致しま

t.

特別平 4-184435 (79)

C.H. : (n)

- 5. 補正の内容 明確書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下 記の通り補正する。
- 1) 第5頁20行目の 「話である」を 「話性である」

と補正する。

35 8 頁の (A-22) の化学構造式を

と補正する。

3) 第60頁の(A-25)の化学構造式を

と補正する。

4) 第72頁の (A-49) の化学構造式を

と補正する。

5) 第91頁の(B-32)の化学構造式を

6) 第97頁の(B-44)の化学構造式を

と補正する。

7) 第150页1行目の

と補正する。

10) 第192頁のC-(71)の化学排造式の後に別 紙を挿入する。

特別平4-184435 (80)

11) 第303頁下から5行目の

「結果か、」を

「結果から、」

と雑正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

